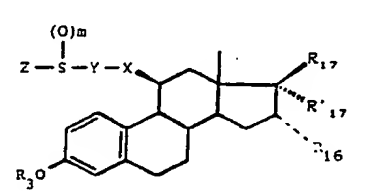




DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁵ : C07J 43/00, A61K 31/58 C07J 31/00, A61K 31/565 C07J 41/00	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 93/13123 (43) Date de publication internationale: 8 juillet 1993 (08.07.93)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR92/01193 (22) Date de dépôt international: 17 décembre 1992 (17.12.92) (30) Données relatives à la priorité: 91/15856 20 décembre 1991 (20.12.91) FR (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): ROUSSEL-UCLAF [FR/FR]; 35, boulevard des Invalides, F-75007 Paris (FR). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement) : CLAUSSNER, André [FR/FR]; 62, rue Marc-Vieville, F-93250 Villemomble (FR). NIQUE, François [FR/FR]; 7, allée Pierre-Brossolette, F-93320 Pavillons-sous-Bois (FR). TEUTSCH, Jean-Georges [FR/FR]; Résidence Lavoisier, Bât. 3, 3, rue Lavoisier, F-93500 Pantin (FR). VAN DE VELDE, Patrick [FR/FR]; 28, rue de Meaux, F-75019 Paris (FR).		(74) Mandataire: TONNELIER, Marie-José; Roussel-Uclaf, 111, route de Noisy, B.P. 9, F-93230 Romainville (FR). (81) Etats désignés: AU, CA, FI, HU, JP, KR, NZ, RU, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). Publiée <i>Avec rapport de recherche internationale.</i> <i>Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.</i>
(54) Title: NOVEL 19-NOR STEROIDS HAVING A THIOCARBON-CONTAINING CHAIN IN THE 11BETA POSITION, A METHOD FOR PREPARING SAME AND INTERMEDIATES THEREFOR, MEDICINAL USES THEREOF AND COMPOSITIONS CONTAINING SAID STEROIDS (54) Titre: NOUVEAUX 19-NOR STEROIDES AYANT EN POSITION 11BETA UNE CHAÎNE THIOCARBONÉE, LEUR PROCÉDE DE PRÉPARATION ET LES INTERMÉDIAIRES DE CE PROCÉDE, LEUR APPLICATION COMME MÉDICAMENTS ET LES COMPOSITIONS <div style="text-align: center;">  <div style="position: absolute; left: 690px; top: 660px;">(I)</div> </div>		
(57) Abstract <p>Compounds of formula (I), wherein R₁₇ and R'₁₇ are such that: either R₁₇ and R'₁₇ together form ketone, hydrazono, oxime or methylene, or R₁₇ is hydroxyl, hydroxymethyl or acyloxy and R'₁₇ is hydrogen, alkyl or optionally substituted alkynyl or alkynyl; R₃ is hydrogen or alkyl; R₁₆ is hydrogen, halogen or alkyl; m is 0, 1 or 2; X, Y and Z are such that: X is methylene, arylene or aryleneoxy bonded to the steroid by a carbon atom; Y is a saturated or unsaturated straight or branched aliphatic chain which is optionally interrupted by oxygen; and Z is aryl, arylalkyl or straight or branched alkyl; addition salts thereof, a preparation method therefor, medicinal uses thereof, compositions containing said compounds, and resulting novel intermediates.</p> (57) Abrégé <p>L'invention a pour objet les composés de formule (I) dans laquelle R₁₇ et R'₁₇ sont tels que: soit R₁₇ et R'₁₇ forment ensemble une cétone, hydrazono, oxime, méthylène; soit R₁₇ est hydroxyle, hydroxyméthyle, acyloxy et R'₁₇ représente un hydrogène, un alkyle, alcényle ou alcynyle éventuellement substitués; R₃ est hydrogène, alkyle; R₁₆ est hydrogène, halogène, alkyle; m a la valeur 0, 1 ou 2; X, Y et Z sont tels que: X représente un méthylène, un arylène ou arylénoxy lié au stéroïde par un atome de carbone; Y représente une chaîne aliphatique linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée éventuellement interrompue par oxygène, Z représente un alkyle linéaire ou ramifié, ou un aryle ou arylalkyle, et les sels d'addition de ceux-ci, leur préparation, leur application comme médicaments, les compositions les renfermant et les nouveaux intermédiaires obtenus.</p>		

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT Autriche
 AU Australie
 BB Barbade
 BE Belgique
 BF Burkina Faso
 BG Bulgarie
 BJ Bénin
 BR Brésil
 CA Canada
 CF République Centrafricaine
 CG Congo
 CH Suisse
 CI Côte d'Ivoire
 CM Cameroun
 CS Tchécoslovaquie
 CZ République tchèque
 DE Allemagne
 DK Danemark
 ES Espagne
 FI Finlande

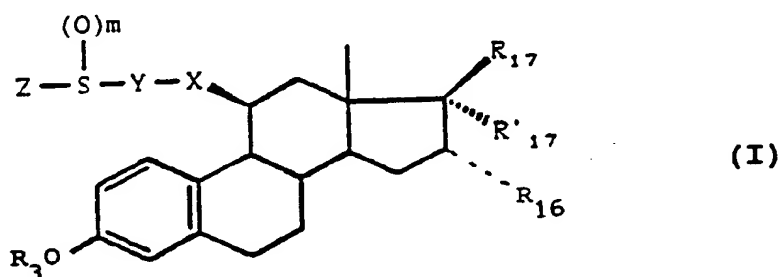
FR France
 GA Gabon
 GB Royaume-Uni
 GN Guinée
 GR Grèce
 HU Hongrie
 IE Irlande
 IT Italie
 JP Japon
 KP République populaire démocratique
 de Corée
 KR République de Corée
 KZ Kazakhstan
 LI Liechtenstein
 LK Sri Lanka
 LU Luxembourg
 MC Monaco
 MG Madagascar
 ML Mali
 MN Mongolie

MR Mauritanie
 MW Malawi
 NL Pays-Bas
 NO Norvège
 NZ Nouvelle-Zélande
 PL Pologne
 PT Portugal
 RO Roumanie
 RU Fédération de Russie
 SD Soudan
 SE Suède
 SK République slovaque
 SN Sénégal
 SU Union soviétique
 TD Tchad
 TG Togo
 UA Ukraine
 US Etats-Unis d'Amérique
 VN Viet Nam

Nouveaux 19-Nor stéroïdes ayant en position 11bêta une chaîne
thiocarbonée, leur procédé de préparation et les
intermédiaires de ce procédé, leur application comme
médicaments et les compositions.

La présente invention concerne de nouveaux 19-Nor stéroïdes ayant en position 11bêta une chaîne thiocarbonée, leur procédé de préparation et les intermédiaires de ce procédé, leur application comme médicaments et les compositions pharmaceutiques les contenant.

L'invention a pour objet les composés de formule (I) :



dans laquelle R_{17} et R'_{17} sont tels que :

- soit R_{17} et R'_{17} forment ensemble une fonction cétone, une fonction oxime, une fonction hydrazono ou un radical méthylène,
- soit R_{17} est un radical hydroxyle, un radical hydroxyméthyle ou un radical acyloxy ayant au plus 12 atomes de carbone et R'_{17} représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle, alcényle ou alcynyle ayant au plus 8 atomes de carbone, chacun de ces substituants étant éventuellement substitué,
- R_3 représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire ou ramifié ou un radical alkyle cyclique ayant au plus 8 atomes de carbone ou un radical acyle ayant au plus 12 atomes de carbone,
- R_{16} représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène ou un radical alkyle ayant au plus 8 atomes de carbone, m a la valeur 0, 1 ou 2, X , Y et Z sont tels que :

FEUILLE DE REMPLACEMENT

- X représente un radical méthylène, un groupement arylène ou arylénoxy ayant au plus 10 atomes de carbone lié au stéroïde par un atome de carbone,
- Y représente une chaîne aliphatique linéaire ou ramifiée, 5 saturée ou insaturée, renfermant de 1 à 18 atomes de carbone, éventuellement interrompue par un atome d'oxygène,
- Z représente :
 - un radical alkyle linéaire ou ramifié, renfermant de 1 à 8 atomes de carbone et éventuellement substitué ou
 - 10 un radical aryle ou arylalkyle, chacun de ces radicaux étant éventuellement substitué, dans lesquels le radical alkyle renferme au plus 6 atomes de carbone et le radical aryle représente un radical monocyclique comprenant 5 ou 6 chaînons ou un radical constitué de cycles condensés comprenant 8 à
 - 15 10 chaînons, ces radicaux renfermant éventuellement 1 ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi les atomes d'oxygène, d'azote ou de soufre,
 - les radicaux alkyle que peuvent représenter R'₁₇ et Z, les radicaux alcényle ou alcynyle que peut représenter R'₁₇ et les
 - 20 radicaux aryle ou arylalkyle que peut représenter Z étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux :
 - halogènes,
 - amino, alkylamino ou dialkylamino dans lesquels le ou les
 - 25 radicaux alkyle ont de 1 à 4 atomes de carbone,
 - hydroxyle,
 - carboxy libres, estérifiés ou salifiés,
 - alkyle ayant de 1 à 8 atomes de carbone, éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène,
 - 30 - oxo, cyano, nitro, formyle,
 - acyle ou acyloxy ayant au plus 12 atomes de carbone,
 - alkoxy ou alkylthio ayant de 1 à 4 atomes de carbone,
 - carbamoyle,
 - alcényle ou alcynyle ayant au plus 4 atomes de carbone,
 - 35 - aryle tel que défini ci-dessus,
- et les sels d'addition de ceux-ci.

Par radical acyloxy il peut s'agir notamment du dérivé d'un acide aliphatique ou cycloaliphatique saturé ou insaturé

et notamment d'un acide alcanoloïque tel que par exemple l'acide acétique, propionique, butyrique ou isobutyrique, valérique ou undécylique, d'un acide hydroxyalcanoloïque tel que par exemple l'acide hydroxyacétique ; d'un acide cycloalcoylcarboxylique
5 ou cycloalcoylalcanoloïque tel que par exemple l'acide cyclopropyl, cyclopentyl ou cyclohexylcarboxylique, cyclopentyle ou cyclohexyle acétique ou propionique, d'un acide benzoïque, d'un acide salicylique ou d'un acide phénylalcanoloïque tel que l'acide phényle acétique ou phényle propionique, d'un amino
10 acide tel que l'acide diéthylamino acétique ou aspartique, de l'acide formique ou d'un diacide éventuellement salifié, tel que par exemple l'acide butanedioïque ou le sel monosodique de celui-ci. Il s'agit de préférence du dérivé de l'acide acétique, propionique ou butyrique.

15 Par radical acyle, on entend les radicaux correspondants aux radicaux acyloxy précédents.

Par radical alkyle, il peut s'agir du radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, n-pentyle, n-hexyle, 2-méthyl pentyle, 2,3-diméthyl butyle, n-heptyle,
20 2-méthyl hexyle, 2,2-diméthyl pentyle, 3,3-diméthyl pentyle, 3-éthylpentyle, n-octyle, 2,2-diméthylhexyle, 3,3-diméthylhexyle, 3-méthyl 3-éthyl pentyle.

Il s'agit de préférence du radical méthyle.

Lorsque R_3 représente un radical alkyle cyclique, il peut
25 s'agir d'un radical cyclopropyle, cyclobutyle, cyclopentyle ou cyclohexyle. Il s'agit de préférence du radical cyclopentyle.

Par radical alkoxy, il peut s'agir notamment des radicaux méthoxy, éthoxy, propyloxy, butyloxy et par radical alkylthio, il peut s'agir notamment des radicaux méthylthio, éthylthio,
30 propylthio ou butylthio.

Par radical alcényle, il peut s'agir d'un radical vinyle, propényle, isopropényle, allyle, 2-méthyl allyle, butényle ou isobutényle. Il s'agit de préférence du radical vinyle ou propényle.

35 Par radical alcynyle, il peut s'agir du radical éthyne, propynyle, propargyle, butynyle ou isobutynyle. Il s'agit de préférence du radical éthyne ou propynyle.

Lorsque R_{16} représente un atome d'halogène, il peut

s'agir d'un atome de brome, de chlore, de fluor ou d'iode ; il s'agit de préférence d'un atome de brome.

Lorsque X représente un groupement arylène, il s'agit de préférence du radical phénylène.

5 Lorsque X représente un groupement arylénoxy, il s'agit de préférence du radical phénylén oxy.

Lorsque Y représente une chaîne aliphatique linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée, il peut s'agir du radical méthylène, éthylène, propylène, isopropylène, butylène, isobu-
10 tylène, ou tert-butylène, n-pentylène, n-hexylène, 2-méthyl pentylène, 2,3-diméthyl butylène, n-heptylène, 2-méthyl hexylène, 2,2-diméthyl pentylène, 3,3-diméthyl pentylène, 3-éthyl-
pentylène, n-octylène, 2,2-diméthyl hexylène, 3,3-diméthyl hexylène, 3-méthyl 3-éthyl pentylène, nonylène, 2,4-diméthyl
15 heptylène, n-décylène, n-undécylène, n-dodécylène, n-tridécy-
lène, n-tétradécylène, n-pentadécylène, n-hexadécylène, n-heptadécylène ou n-octadécylène, de préférence n-pentylène, n-hexylène, n-heptylène, n-octylène ou n-nonylène.

Il peut s'agir également des radicaux vinylène, isopropé-
20 nylène, allylène, 2-méthyl allylène, isobuténylène, buté-
nylène, penténylène, hexénylène, hepténylène ou octénylène, de préférence hexénylène.

Il peut s'agir également des radicaux éthynylène, propy-
nylène, propargénylène, butynylène, isobutynylène,
25 pentynylène, hexynylène, heptynylène ou octynylène, de préfé-
rence propynylène, hexynylène ou octynylène.

Il peut s'agir d'une chaîne interrompue par un atome d'oxygène par exemple d'un radical oxapolyméthylène, de
préférence le radical oxy diéthylène.

30 Lorsque Z représente un radical alkyle linéaire ou rami-
fié, il peut s'agir des radicaux indiqués ci-dessus, de préfé-
rence propyle, butyle, n-pentyle.

Lorsque Z représente un groupement arylalkyle, le radical
alkyle peut être l'un des radicaux définis ci-dessus, notam-
35 ment un radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle,
isobutyle, n-pentyle ou n-hexyle, il s'agit de préférence du
radical méthyle ou éthyle.

Par groupement aryle qui peut être compris dans un

groupement arylalkyle, on entend :

- un radical monocyclique carbocyclique, par exemple le radical phényle,
 - un radical monocyclique hétérocyclique, par exemple les
- 5 radicaux thiényle, furyle, pyrannyle, pyrrolyle, imidazolyle, pyrazolyle, pyridyle, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridazinyle, thiazolyle, oxazolyle, furazannyle, pyrrolinyle, imidazolinyle, pyrazolinyle, thiazolinyle, triazolyle, tétrazolyle, ainsi que les isomères de position du ou des hétéroatomes que
- 10 ces radicaux peuvent renfermer,
- un radical constitué de cycles condensés carbocycliques, par exemple le radical naphtyle ou le radical phénanthrényle,
 - un radical constitué de cycles condensés hétérocycliques, par exemple le benzofurannyle, le benzothiényne, le benzimidazolyle, le benzothiazolyle, le naphto[2,3-b]thiényne, le
- 15 thianthrényle, l'isobenzofurannyle, le chroményle, le xanthényle, le phénoxathiinyle, l'indolizinyle, l'isoindolyle, le 3H-indolyle, l'indolyle, l'indazolyle, le purinyle, le quinoxalizinyle, l'isoquinolyle, le quinolyle, le phtalazinyle, le
- 20 naphtyridinyle, le quinoxalinyle, le quinazolinyle, le cinno-
linyle, le ptéridinyle, le carbazolyle, le bêta-carbolinyle, l'acridinyle, le phénazinyle, le phénothiazinyle, le phénoxazinyle, l'indolinyle, l'isoindolinyle, l'imidazopyridyle, l'imidazopyrimidinyle ou encore les systèmes polycycliques
- 25 condensés constitués de monocycliques hétérocycliques tels que définis, par exemple, ci-dessus comme par exemple le furo[2,3-b]pyrrole ou le thiéno[2,3-b]furanne.

Lorsque Z représente un groupement aryle ou arylalkyle, on peut citer comme exemple de tel radical aryle, en particulier, les radicaux phényle, furyle tel que 2-furyle, imidazolyle tel que 2-imidazolyle, pyridyle tel que 2-pyridyle, 3-pyridyle ou 4-pyridyle, pyrimidinyle tel que pyrimid-2-yle, thiazolyle tel que thiazol-2-yle, thiazolinyle tel que thiazolin-2-yle, triazolyle tel que triazol-2-yle, tétrazolyle tel

35 que tétrazol-2-yle, benzimidazolyle tel que benzimidazol-2-yle, benzothiazolyle tel que benzothiazol-2-yle, purinyle tel que purin-7-yle ou quinolyle tel que 4-quinolyle et comme exemple de radicaux arylalkyle, on peut encore citer en parti-

culier les radicaux méthyle ou éthyle substitués par l'un des radicaux aryles ci-dessus.

L'expression éventuellement substitué appliquée aux radicaux alkyle que peuvent représenter R'₁₇ et Z, alcényle ou alcynyle que peut représenter R'₁₇ et aryle ou arylalkyle que peut représenter Z indique que ceux-ci peuvent éventuellement être substitués par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux indiqués précédemment et notamment,

- 10 - halogène : fluor, chlore, brome, iode,
 - amino, alkylamino tel que méthylamino ou éthylamino, dialkylamino tel que diméthylamino, diéthylamino, méthyléthylamino,
 - hydroxyle,
- 15 - carboxy libre, estérifié tel que alkoxy carbonyle par exemple méthoxy carbonyle ou éthoxycarbonyle, ou salifié par exemple par un atome de sodium ou de potassium,
 - alkyle ayant de 1 à 8 atomes de carbone tel que méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, tert-butyle,
- 20 éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, par exemple le fluor tel que le trifluorométhyle,
 - oxo, cyano, nitro, formyle,
 - acyle tel que acétyle, propionyle, butyryle, benzoyle,
 - acyloxy tel que acétoxy, radical de formule
- 25 $-O-CO-(CH_2)_n-COOH$ dans lequel $n = 1$ à 5,
 - alkoxy tel que méthoxy, éthoxy, propyloxy, isopropyloxy, butyloxy,
 - alkylthio tel que méthylthio, éthylthio, propylthio, isopropylthio, butylthio,
- 30 - carbamoyle,
 - alcényle tel que vinyle, propényle,
 - alcynyle tel que éthynyle, propynyle,
 - aryle tel que phényle, furyle, thiényle.

Comme exemple de tels radicaux substitués, on peut citer par exemple un radical alkyle substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, par exemple le fluor, tel que le radical trifluoroéthyle, trifluorobutyle, pentafluoropropyle, pentafluorobutyle, pentafluoropentyle, heptafluorobutyle ou

nonafluorobutyle, un radical alkyle substitué par un radical aryle, par exemple le radical phényle, lui-même substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène et/ou radicaux alkyle substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène, tel que
 5 radical pentafluorobenzyle, pentafluorophényléthyle, pentafluorophénylpropyle, 4-trifluorométhyle 2,3,5,6-tétrafluorobenzyle.

On peut également citer par exemple un radical aryle substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène par exemple le
 10 chlore tel que le 2,3,5,6-tétrachloro 4-pyridyle, par un groupement amino tel que le 4,6-diamino 2-pyrimidinyle, par un hydroxyle tel que le 2,6-dihydroxy 4-pyrimidinyle, par un carboxyle estérifié par exemple un méthoxycarbonyle tel que le 2-méthoxycarbonyl phényle, par un alkyle par exemple un
 15 méthyle tel que le N-méthyl imidazolyle, le N-méthyl triazolyle ou le N-méthyl tétrazolyle, éventuellement substitué par un halogène par exemple le fluor tel que le 7-(trifluorométhyl) 4-quinolyle, par un groupe oxo et un radical alkyle par exemple un radical méthyle tel que le 1,3-diméthyl
 20 2,6-dioxopurin-7-yle.

L'invention s'étend naturellement aux sels des composés de formule (I), comme par exemple les sels formés, lorsque les composés de formule (I) comportent une fonction amino, avec les acides chlorhydrique, bromhydrique, nitrique, sulfurique,
 25 phosphorique, acétique, formique, propionique, benzoïque, maléique, fumarique, succinique, tartrique, citrique, oxalique, glyoxylique, aspartique, alcanesulfoniques tels que les acides méthane ou éthanesulfoniques, arènesulfoniques, tels que les acides benzène ou paratoluène sulfoniques et arylcar-
 30 boxyliques, ou lorsque les composés de formule (I) comportent une fonction acide, avec les sels des métaux alcalins ou alcalino terreux ou d'ammonium éventuellement substitué.

Parmi les composés de formule (I) préférés de l'invention, on peut citer notamment les composés pour
 35 lesquels R_3 et R_{16} représentent un atome d'hydrogène.

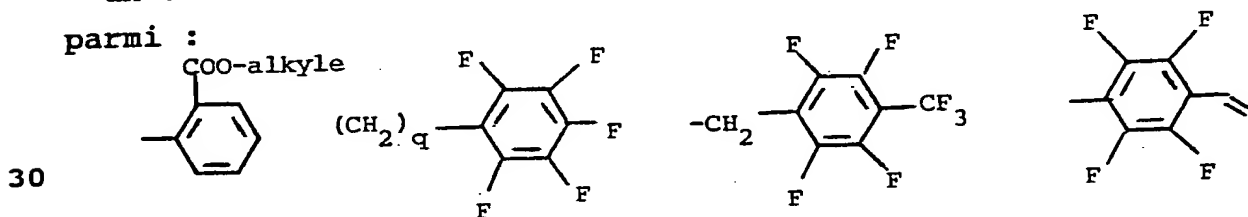
Parmi les composés de formule (I) préférés de l'invention, on peut citer particulièrement les composés pour lesquels $m = 1$ et ceux pour lesquels $m = 2$.

Parmi les composés de l'invention, on peut citer notamment les composés de formule (I), pour lesquels R_{17} est un radical hydroxyle et R'_{17} est un atome d'hydrogène ou un radical méthyle.

5 Parmi les composés de l'invention, on peut citer particulièrement les composés de formule (I), pour lesquels X représente un radical méthylène et Y est une chaîne linéaire saturée renfermant de 7 à 9 atomes de carbone, ceux pour lesquels X représente un radical phénylène et Y représente une chaîne
10 linéaire saturée ou insaturée renfermant de 3 à 8 atomes de carbone, étant entendu que, lorsque la chaîne est insaturée, elle comporte un groupement vinyllène ou éthynylène lié directement au radical phénylène et ceux pour lesquels X représente un radical phénylén oxy et Y représente une chaîne linéaire
15 saturée renfermant de 4 à 7 atomes de carbone, éventuellement interrompue par un atome d'oxygène. Lorsque X représente un radical phénylén oxy, Y renferme de préférence 5 ou 6 atomes de carbone.

Parmi les composés de l'invention, on peut citer spécialement les composés de formule (I) pour lesquels Z représente
20 un radical alkyle linéaire renfermant de 1 à 5 atomes de carbone, un radical trifluoroalkyle renfermant de 2 à 4 atomes de carbone, un radical pentafluoroalkyle renfermant 4 ou 5 atomes de carbone, un radical nonafluoroalkyle renfermant de 1
25 à 4 atomes de carbone,

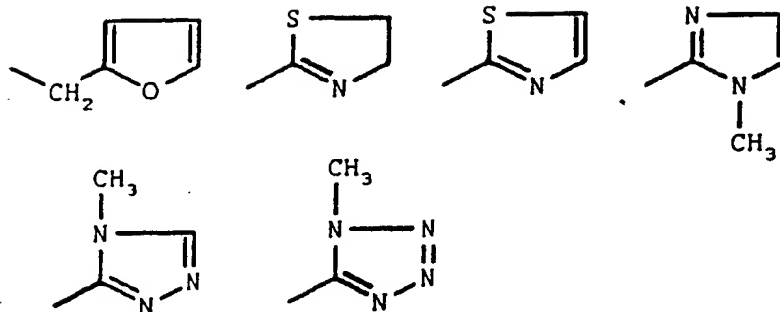
- un radical comprenant un radical phényle substitué choisi parmi :



dans lequel alkyle représente un radical alkyle renfermant de 1 à 4 atomes de carbone et q représente les valeurs 1, 2 ou 3.

- un radical comprenant un hétérocycle à 5 chaînons choisi
35 parmi :

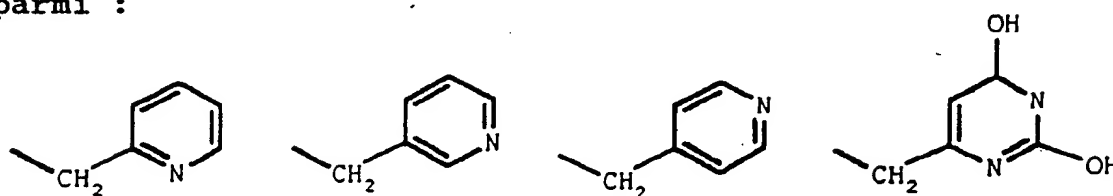
5



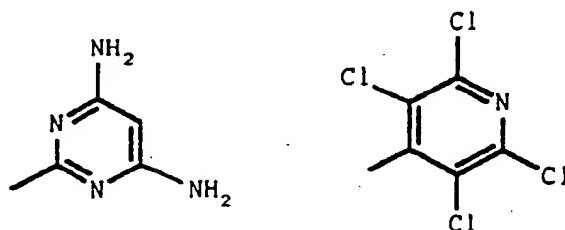
10

- un radical comprenant un hétérocycle à 6 chaînons choisi parmi :

15

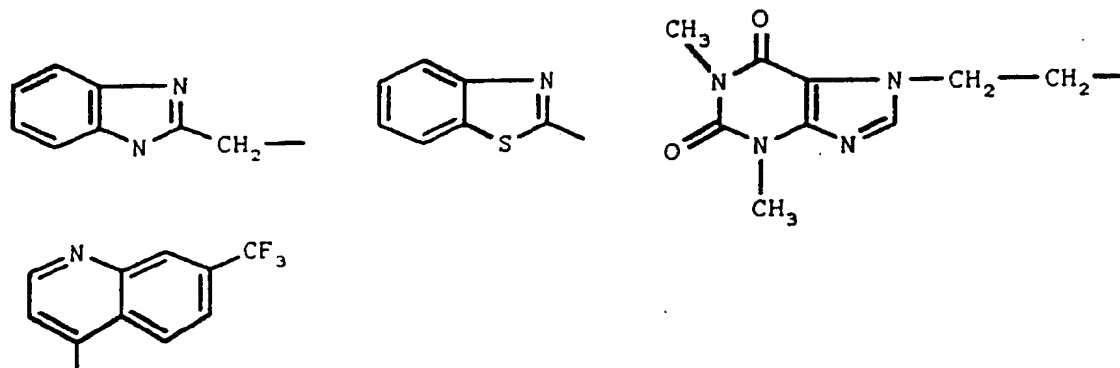


20



- un radical comprenant un hétérocycle à deux cycles condensés
25 choisi parmi :

30



35

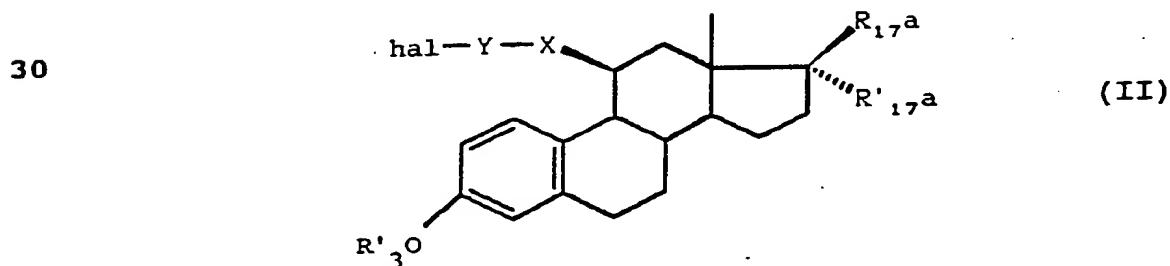
Parmi les valeurs préférées de 2, on peut citer plus particulièrement la valeur pentyle et la valeur pentafluoroalkyle et notamment les valeurs pentafluoropropyle,

pentafluorobutyle ou pentafluoropentyle.

Parmi les composés préférés de l'invention, on peut donc citer les composés dont la préparation est donnée plus loin dans la partie expérimentale et plus particulièrement :

- 5 le 11bêta-[8-[(2-pyridinylméthyl) thio] octyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
 le 11bêta-[4-[3-[(1-méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio] 1-propynyl] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
 le 11bêta-[4-[5-[(2-furanylméthyl) thio] pentyloxy] phényl]
 10 estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
 le 11bêta-[4-[5-[(2-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
 le 11bêta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
 15 le 11bêta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfinyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
 le 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
 le 11bêta-[4-[5-(pentylsulfonyl) pentyloxy] phényl] estra-
 20 1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
 le 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 17alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

L'invention a également pour objet un procédé de prépara-
 25 tion des composés de formule (I) caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (II) :



dans laquelle :

- R_{17a} et R'_{17a} ont les significations indiquées précédemment

pour R_{17} et R'_{17} et dans lesquelles les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées,

- X et Y ont la même signification que précédemment,

- R'_3 représente un atome d'hydrogène ou un groupement protecteur de la fonction hydroxyle,

- hal représente un atome d'halogène ou un groupement pseudo-halogène tel qu'un tosylate,

à l'action d'un mercaptan de formule (III) :

10

$Za-SH$

(III)

ou un sel de celui-ci, dans laquelle Za a la signification indiquée précédemment pour Z dans lequel les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées, puis, le cas échéant, à l'action d'un agent d'élimination des groupements protecteurs, pour obtenir le composé de formule (IA) correspondant au produit de formule (I) dans laquelle $m = 0$, produit de formule (IA) que l'on soumet, si désiré et si nécessaire, à l'une quelconque des réactions suivantes, dans un ordre quelconque :

- réduction de la fonction cétone que peuvent représenter ensemble R_{17} et R'_{17} ,

- addition sur la fonction cétone que peut représenter R_{17} et R'_{17} d'un complexe métallique de formule (IV) :

25

$M-R'_{17a}$

(IV)

dans laquelle M représente un atome métallique et R'_{17a} a la même signification que précédemment, étant entendu qu'il ne s'agit pas d'un atome d'hydrogène,

- transformation de la fonction cétone que peut représenter ensemble R_{17} et R'_{17} en fonction oxime, en groupement hydrazono ou en groupement méthylène,

- acylation sélective en position 17 lorsque R_{17} est un hydroxyle,

- halogénéation ou alkylation en position 16,

- alkylation ou acylation du radical hydroxyle en position 3,

- réduction partielle ou totale du groupement éthynylène,

lorsque Y représente une chaîne insaturée,
- oxydation du soufre en sulfoxyde ou en sulfone,
- salification éventuelle par un acide ou une base.

Les composés de formule (IA) correspondant aux composés
5 de formule (I) dans laquelle $m = 0$, sont obtenus en faisant
réagir un composé de formule (II), dans laquelle hal est par
exemple un atome de chlore, un atome de brome ou un tosylate,
 OR_3 est un hydroxyle éventuellement protégé par exemple par un
radical acétyle, tertibutyle ou tétrahydropyrannyle et R_{17a} ,
10 R'_{17a} ont les fonctions réactives éventuellement protégées par
des méthodes usuelles, avec un composé de formule (III), de
préférence sous forme de sel obtenu par addition par exemple
de carbonate de sodium, de soude ou de méthylate ou d'éthylate
de sodium, la réaction étant effectuée dans un solvant neutre
15 par exemple le méthanol, la diméthylformamide, l'hexaméthyl-
phosphorotriamide (HMPT) ou l'acétonitrile (CH_3CN), seul ou en
mélange, en opérant, par exemple à environ 50°C ou au reflux,
si nécessaire en présence d'un réactif tel que l'iodure de
sodium, puis le cas échéant en soumettant le composé obtenu à
20 l'action d'un agent de déprotection des fonctions réactives.

Selon les valeurs du groupement protecteur R'_3 , les
produits de formule (I_A) peuvent représenter des produits de
formule (I).

Les groupements protecteurs que l'on peut utiliser pour
25 protéger les fonctions réactives, telles que par exemple les
fonctions amino ou hydroxyle, sont choisis parmi les groupe-
ments usuels de la chimie organique et plus particulièrement
de la chimie des peptides. On trouvera une liste non exhaus-
tive de ces groupements ainsi que les méthodes d'élimination
30 correspondantes dans le brevet français FR 2 499 995 dont le
contenu est incorporé dans la présente demande à titre de
référence. On peut citer par exemple les radicaux tétrahydro-
pyrannyle ou trityle.

Dans un mode de réalisation préférée de l'invention :
35 - on utilise les composés de formule (II) comprenant une
chaîne en 11bêta terminée par un halogène ou un pseudohalogène
tel que par exemple le groupe $-O-SO_2-\phi-CH_3$ dans lequel ϕ
représente un radical phénylène, comme illustré dans les

exemples ci-après, ainsi que les composés de formule (III) cités ci-après dans la partie expérimentale. D'une manière non exhaustive, on peut citer l'ester méthylique de l'acide 2-mercapto benzoïque, le furfurylmercaptan, le 2-thiazoline-2-thiol, le 2-mercapto thiazole, le 2-mercapto 1-méthylimidazole, le 1-méthyl 5-mercapto- 1,3,4-triazole, le 1-méthyl 5-mercapto 1,2,3,4-tétrazole, le 2-pyridineméthanethiol, le 4,6-diamino pyrimidine-3-thiol, le 2,3,5,6-tétrachloro pyridine-4-thiol, le 2-mercapto benzothiazole, le 7-trifluorométhyl 4-quinolinethiol et le 4,4,5,5,5-pentafluoropentanethiol.

Lorsque le composé de formule (IA) comporte des fonctions réactives protégées, on obtient le composé déprotégé correspondant par action d'agents usuels, par exemple un agent de saponification tel que la potasse en milieu alcoolique ou un agent d'hydrolyse tel que l'acide chlorhydrique. Les méthodes de déprotection utilisables sont décrites également dans le brevet français FR 2 499 995.

Lorsque le composé de formule (IA) comporte une fonction cétone en 17, on obtient :

- le composé 17béta hydroxylé correspondant, par exemple par action d'un agent de réduction tel que le borohydrure de sodium dans un solvant neutre tel que le méthanol,
- le composé correspondant comportant un radical R'₁₇ représentant un radical alkyle, alcényle ou alcynyle, éventuellement substitué est obtenu, par addition d'un composé (IV), tel que par exemple un complexe du lithium, selon le procédé décrit dans le brevet européen EP 57115,
- le composé correspondant comportant une fonction oxime en position 17, par exemple par action de l'hydroxylamine sous forme de sel tel que le chlorhydrate, en présence d'une base faible au sein d'un alcool à la température de reflux,
- le composé correspondant comportant une fonction hydrazono en position 17, par exemple par action d'un dérivé de l'hydrazine et notamment l'hydrate d'hydrazine en présence d'un acide tel que l'acide paratoluènesulfonique,
- Le composé correspondant comportant une fonction méthylène en position 17, en utilisant selon une réaction de Wittig,

par exemple le bromure de méthyltriphénylphosphonium en milieu basique.

Lorsque le composé de formule (IA) comporte une fonction hydroxyle en 3 ou en 17, on obtient le composé 3 ou 17 bêta acyloxylé correspondant, par action d'un agent d'acylation sélective par exemple l'anhydride acétique dans la pyridine.

Lorsque le composé de formule (IA) comporte un groupement éthynylène, on obtient le composé correspondant ayant une liaison vinylique ou le composé saturé correspondant par action d'un agent de réduction partielle ou totale, soit à l'aide d'hydrogène en présence de palladium, sur charbon actif ou sur sulfate de baryum et éventuellement en présence d'une base telle que la pyridine ou la quinoléine, dans le cas d'une réduction partielle, soit à l'aide d'hydroxyde de palladium seul dans le cas d'une réduction totale.

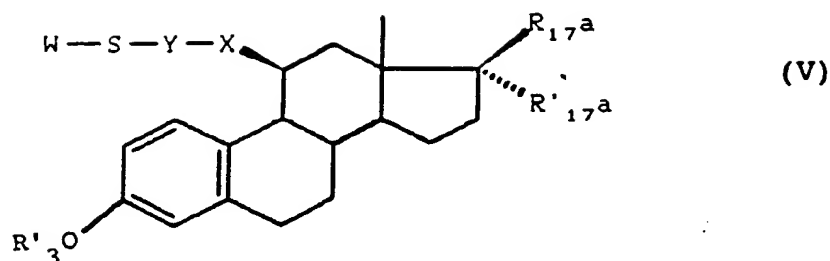
On peut obtenir les composés comportant un radical alkyle en position 16, par exemple par action d'un halogénure d'alkyle, tel que l'iodure de méthyle ou d'éthyle en présence d'un complexe du lithium.

On peut obtenir le composé comportant un halogène en position 16, par exemple par action du brome en milieu acide notamment au sein de l'acide acétique ou encore par action d'un agent d'halogénéation tel que le N-bromo ou N-chloro succinimide ou le N-bromo ou N-chloro acétamide ou encore l'hypochlorite de terbutyle.

On peut soumettre les composés de formule (IA) à un agent de sulfoxydation, par exemple le métapériodate de sodium ou l'acide métachloroperbenzoïque pour obtenir les composés de formule (I) dans laquelle $m = 1$, ou à un agent de sulfonation, par exemple l'acide perphtalique ou l'acide métachloroperbenzoïque pour obtenir les composés de formule (I) dans laquelle $m = 2$.

L'invention concerne également un procédé de préparation des composés de formule (I), caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (V) :

5



10

dans laquelle :

- R_{17a} et R'_{17a} ont les significations indiquées précédemment pour R_{17} et R'_{17} dans lesquelles les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées,
- 15 - X et Y ont la même signification que précédemment,
- R'_3 représente un atome d'hydrogène ou un groupement protecteur de la fonction hydroxyle,
- W représente un atome d'hydrogène ou un radical acyle -COR dans lequel R représente un radical alkyle qui comporte de 1 à
- 20 5 atomes de carbone,
- à l'action d'un composé de formule (VI) :



25 ou un sel de celui-ci, dans laquelle Za a la signification indiquée précédemment pour Z dans lequel les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées et hal' représente un groupement réactif tel qu'un halogène ou un pseudohalogène tel qu'un groupement mésylate ou tosylate, en

30 présence d'une base, puis le cas échéant à l'action d'un agent d'élimination des groupements protecteurs, pour obtenir le composé de formule (IA) telle que définie ci-dessus et que, si désiré et si nécessaire, on soumet à l'une quelconque des réactions indiquées pour le composé de formule (IA) ci-dessus.

35 Selon cette variante de procédé de l'invention, les composés de formule (IA) correspondants aux composés de formule (I) dans laquelle $m = 0$ sont obtenus en faisant réagir un composé de formule (V) dans laquelle lorsque W est un groupe-

ment acyle il peut s'agir par exemple d'un radical acétyle, propionyle, butyryle ; OR'₃ est un hydroxyle éventuellement protégé, par exemple, par un radical acétyle, tertibutyle ou tétrahydropyrannyle ; les fonctions réactives que comportent
5 R_{17a} et R'_{17a} sont éventuellement protégées par des méthodes usuelles, avec un composé de formule (VI) ou un sel de celui-ci, par exemple un chlorhydrate, la réaction s'effectuant dans un solvant tel que le méthanol ou le diméthylformamide que l'on chauffe éventuellement par exemple à environ 50°C ou au
10 reflux et en présence d'une base telle que le méthylate de sodium ou la soude concentrée.

Dans un mode de réalisation préférée de l'invention :
- on utilise les composés de formule (V) comportant une chaîne en 11bêta terminée par un groupement thiol ou thioacétyle
15 ainsi que les composés de formule (VI) cités ci-après dans la partie expérimentale.

D'une manière non exhaustive, on peut encore citer comme composés de formule (VI) soit le 3-chlorométhylpyridine, le 4-chlorométhylpyridine, le 6-(chlorométhyl) uracile, le 2-
20 chlorométhylbenzimidazole, le 7-(2-chloroéthyl) théophylline et les sels d'addition de ceux-ci tel que le chlorhydrate, soit l'iodopentane, soit le mésylate, le tosylate ou un halogénure de pentafluoropentyle ou de trifluorobutyle de préférence le 4,4,5,5,5-pentafluoroiodopentane, le 4,4,4-
25 trifluoroiodobutane comme illustré dans les exemples ci-après.

Le 4,4,5,5,5-pentafluoro iodopentane dont la préparation est décrite plus loin dans la partie expérimentale est obtenu par ioduration de l'alcool correspondant 4,4,5,5,5-fluoropentanol, produit intermédiaire que l'on peut préparer par exemple,
30 ple, en soumettant à une réaction d'hydrogénation, en présence d'un catalyseur tel que par exemple le nickel de Raney dans le méthanol ou l'oxyde de platine dans l'éthanol, le produit partiellement insaturé correspondant 4,4,5,5,5-pentafluoro-2-pentèn-1-ol qui est décrit par T. Kitazume et al., J. Am.
35 Chem. Soc 1985, 107, 5186-5191.

L'alcool intermédiaire saturé ci-dessus peut être également préparé selon un procédé décrit par N. O. Brace, Journal of Fluorine Chemistry 20 (1982), 313-327, en partant de iodo-

pentafluoroéthane que l'on condense sous pression à de l'alcool allylique, en présence d'un catalyseur tel que par exemple l'azaisobutyronitrile (AIBN), le nickel de Raney dans l'éthanol, le tétra kis (triphénylphosphino) palladium dans 5 l'hexane ou l'étain et l'acétate d'argent dans le méthanol pour obtenir le 2-iodo-4,4,5,5,5-pentafluoropentanol que l'on soumet à une réaction d'hydrogénation par exemple par l'hydrogène en présence de palladium à 10 % de magnésie dans le méthanol ou de nickel de Raney dans l'éthanol ou par réaction 10 avec l'hydrure de tributyl étain en présence d'azoisobutyronitrile.

Les composés de formule (IA) obtenus selon la variante du procédé sont ensuite, si nécessaire, soumis à l'une des réactions indiquées ci-dessus pour obtenir les composés de formule 15 mule (I).

Les composés de formule (I) présentent d'intéressantes propriétés pharmacologiques. L'étude des produits sur les récepteurs hormonaux a permis de mettre en évidence qu'ils possèdent en particulier une remarquable activité anti-oestro- 20 gène et des propriétés antiprolifératives, comme le montrent les résultats des tests donnés plus loin. Ils possèdent également une activité anti-nidatoire.

Ces propriétés rendent les composés de formule (I) utilisables dans le contrôle de fertilité, par exemple dans 25 certaines formes de stérilité anovulatoire, dans le contrôle des naissances, par exemple comme contraceptif et notamment comme pilule post-coïtale ainsi que dans le traitement de carcinomes hormonaux-dépendants, comme par exemple les carcinomes mammaires et leurs métastases et dans le traitement 30 des tumeurs bénignes du sein.

L'invention a donc pour objet les produits de formule (I) à titre de médicament.

Parmi les médicaments de l'invention on peut citer particulièrement les composés décrits dans la partie expérimentale 35 et en particulier les produits des exemples. Parmi ces produits, l'invention a particulièrement pour objet à titre de médicament, les composés de formule (I) suivants :
le 11bêta-[8-[(2-pyridinylméthyl) thio] octyl] estro-

- 1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[3-[(1-méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio] 1-propynyl]
phényle] estro-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[5-[(2-furanylméthyl) thio] pentyloxy] phényle]
5 estro-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[5-[(2-pyridinylméthyl) sulfinyle] pentyloxy]
phényle] estro-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) sulfinyle] pentyloxy]
phényle] estro-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
10 le 11bêta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyle) sulfinyle]
hexyloxy] phényle] estro-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyle) sulfonyl]
pentyloxy] phényle] estro-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[5-(pentylsulfonyl) pentyloxy] phényle] estro-
15 1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyle) sulfonyl]
pentyloxy] phényle] 17alpha-méthyle estro-1,3,5(10)-triène-
3,17bêta-diol.

La posologie utile varie en fonction de l'affection à
20 traiter et de la voie d'administration ; elle peut varier par
exemple de 1 à 100 mg par jour chez l'adulte par voie orale.

L'invention s'étend aux compositions pharmaceutiques
renfermant comme principe actif au moins l'un des médicaments
tel que défini ci-dessus.

25 Les composés de formule (I) sont utilisés par voie diges-
tive, parentérale ou locale, par exemple par voie percutanée.
Ils peuvent être prescrits sous forme de comprimés simples ou
dragéifiés, de gélules, de granulés, de suppositoires, d'ovu-
les, de préparations injectables, de pommades, de crèmes, de
30 gels, de microsphères, d'implants, de patchs, lesquels sont
préparés selon les méthodes usuelles.

Le ou les principes actifs peuvent y être incorporés à
des excipients habituellement employés dans ces compositions
pharmaceutiques, tels que le talc, la gomme arabique, le
35 lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, le beurre de
cacao, les véhicules aqueux ou non, les corps gras d'origine
animale ou végétale, les dérivés paraffiniques, les glycols,
les divers agents mouillants, dispersants ou émulsifiants, les

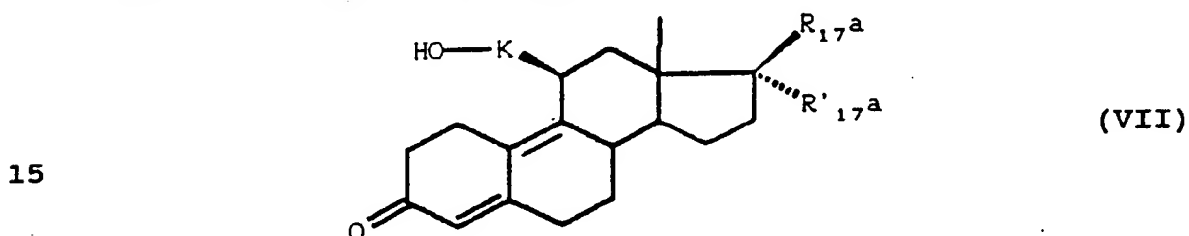
conservateurs.

Certains des intermédiaires de formule (II) ou (V) sont des produits nouveaux et l'invention a donc également pour objet les composés de formules (II) et (V) telles que définies
5 précédemment.

Les composés intermédiaires nouveaux de formule (II) tels que définis précédemment sont préparés selon un mode opératoire dont un exemple est donné plus loin.

D'une manière générale, les composés de formule (II)
10 peuvent être préparés selon le procédé suivant :

- soit l'on soumet un composé de formule (VII) :



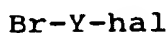
dans laquelle R_{17a} et R'_{17a} ont la signification donnée précédemment, K représente une chaîne aliphatique renfermant de 2 à 19 atomes de carbone liée au noyau stéroïde par un radical

20 méthylène ou un groupement arylène,

a) à l'action d'un agent d'activation de la fonction alcool, par exemple le chlorure de tosyle dans la pyridine, ou à un agent de formation d'un halogénure par exemple le tétrachlorure ou le tétrabromure de carbone en présence de

25 triphénylphosphine dans un solvant neutre, lorsque K est une chaîne aliphatique,

b) à l'action d'un composé halogéné de formule (VIII) :



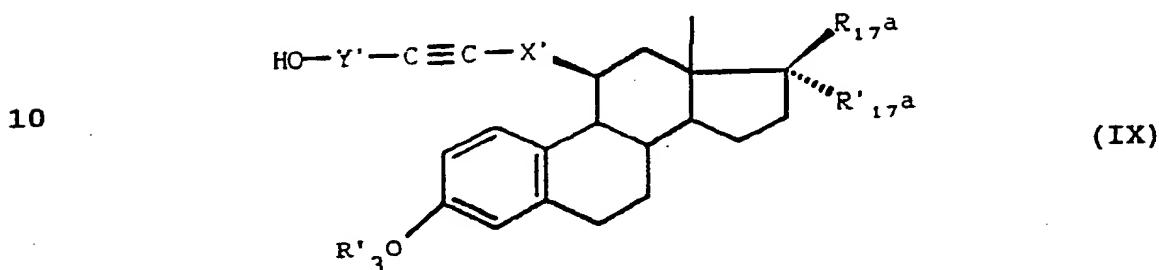
(VIII)

30

dans laquelle Y a la signification indiquée ci-dessus et hal représente un halogène, en présence d'une base, lorsque K est un groupement arylène,

puis, dans les deux cas, à un agent d'aromatisation tel que
35 l'hydroxyde de palladium sur magnésie dans du méthanol ou le mélange bromure d'acétyle - anhydride acétique, pour obtenir respectivement les composés de formule (II) dans laquelle X représente un radical méthylène et les composés de formule

- (II) dans laquelle X représente est un groupement arylénoxy,
- soit l'on soumet le composé de formule (VII) telle que définie ci-dessus d'abord à la réaction d'aromatisation ci-dessus puis à la réaction a) ou b) telle qu'indiquée ci-dessus,
- soit l'on soumet un composé de formule (IX) :

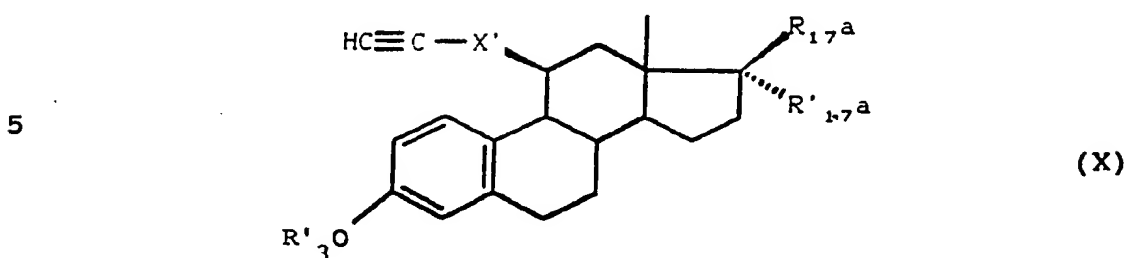


- 15 dans laquelle R'_3 , R_{17a} et R'_{17a} ont la signification donnée précédemment, X' représente un groupement arylène et Y' représente Y tel que défini ci-dessus comportant 2 atomes de carbone de moins au niveau de la liaison avec le groupement
20 arylène que représente X' , à l'action d'un agent d'activation de la fonction alcool, par exemple le tétrachlorure de carbone en présence de triphénylphosphine dans un solvant neutre ou le chlorure de tosyle dans la pyridine, pour obtenir les composés de formule (II) dans laquelle X est un groupement arylène et Y
25 est lié directement à X par un groupement éthynylène, produits que l'on peut soumettre, si désiré, à une réaction partielle ou totale de la triple liaison.

- Certains des produits de formule (VII) nécessaires à la mise en oeuvre du procédé sont des produits connus. Leur
30 préparation est décrite à la préparation des produits de l'exemple 43 et de l'exemple 50, dans la demande de brevet européen EP 384842 dont le contenu est incorporé dans la présente demande à titre de référence. Les produits de formule (VII) nouveaux peuvent être préparés par analogie, par
35 exemple, en suivant la méthode décrite dans la demande de brevet ci-dessus.

Les produits de formule (IX) nécessaires à la mise en oeuvre du procédé sont des produits que l'on prépare, selon

des méthodes connues, à partir de produits de formule (X) :



10 dans laquelle R'_3 , R_{17a} , R'_{17a} et X' ont la signification donnée précédemment.

A partir des produits de formule (X) on obtient les produits de formule (IX) en faisant agir par exemple soit le paraformaldéhyde en présence de chlorure de butyle et de
 15 lithium dans un solvant neutre, lorsque Y' représente un radical méthylène, soit un halogénure de formule $R_p-O-Y'-Hal_1$ dans laquelle Hal_1 est un halogène et R_p un groupement protecteur de la fonction alcool en présence d'une base forte, lorsque Y' représente une chaîne aliphatique ayant au moins 2
 20 atomes de carbone. Des exemples d'une telle préparation sont donnés ci-après dans la partie expérimentale.

On peut également obtenir directement certains produits de formule (II) dans laquelle hal représente un halogène en faisant réagir un halogénure de formule $Hal_2-Y'-Hal_1$ dans
 25 laquelle Hal_1 et Hal_2 représentent respectivement un halogène, en présence d'une base forte.

Des produits de formule (X) sont décrits par exemple dans la demande de brevet européen EP 384842 et d'autres produits de formule (X) peuvent être préparés par analogie, par exemple
 30 en suivant la méthode décrite à la préparation de l'exemple 31 de la demande ci-dessus.

Les composés intermédiaires nouveaux de formule (V) tels que définis précédemment sont préparés selon un mode opératoire dont un exemple est donné plus loin.

35 D'une manière générale, les composés de formule (V) peuvent être préparés selon le procédé suivant :

On soumet un composé de formule (II') correspondant au composé de formule (II) définie ci-dessus dans laquelle hal

représente un atome de chlore ou de brome,
 - soit à l'action d'un agent d'ioduration, par exemple l'iodure de sodium dans un solvant neutre tel que l'acétone ou la méthyléthylcétone que l'on chauffe éventuellement au reflux, puis à l'action d'un sel d'acide thiocarboxylique de formule (XI) :



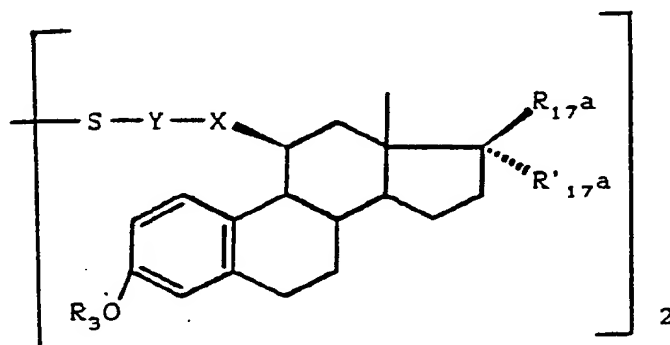
(XI)

10 dans laquelle R a la signification donnée précédemment, pour obtenir le composé de formule (V) dans lequel W est un radical acyle,

- soit à l'action du composé de formule (XI) indiquée ci-dessus pour obtenir le composé disulfure de formule (XII) :

15

20



(XII)

25 dans laquelle R_3 , X, Y, R_{17a} et R'_{17a} ont la signification donnée précédemment, que l'on soumet à un agent de réduction du disulfure, par exemple la tri-n-butylphosphine dans un solvant neutre tel qu'un solvant organique aqueux pour obtenir le composé de formule (V) dans laquelle W est un atome d'hydrogène.

30 En plus des exemples suivants qui illustrent l'invention sans toutefois la limiter, les produits de formule (I) dans laquelle R_{17} représente un hydroxyle, R'_{17} représente un atome d'hydrogène, m a les valeurs 0, 1 ou 2 et X, Y, Z ont les valeurs données dans le tableau ci-dessous constituent des produits pouvant être obtenus dans le cadre de la présente invention :

5

- X	- Y	- Z
- Φ	- $\text{C}\equiv\text{C}-(\text{CH}_2)_4$	- $(\text{CH}_2)_3-\text{CF}_2-\text{CF}_3$
- Φ	- $(\text{CH}_2)_6$	- $(\text{CH}_2)_3-\text{CF}_2-\text{CF}_3$
- ΦO	- $(\text{CH}_2)_4$	- $\text{CH}_2-\text{CF}_2-\text{CF}_2-\text{CF}_3$
- ΦO	- $(\text{CH}_2)_5$	- $\text{CH}_2-\text{CF}_2-\text{CF}_2-\text{CF}_3$
- ΦO	- $(\text{CH}_2)_7$	- $\text{CH}_2-\text{CF}_2-\text{CF}_2-\text{CF}_3$

dans lequel Φ a la signification indiquée précédemment.

EXEMPLE 1 : 11bêta-[8-[(2-pyridinylméthyl) thio] octyl] estra-
10 1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

Stade A : 17bêta-acétyloxy 11bêta-[8-(acétyloxy) octyl] estra-
4,9-dièn-3-one

A une solution de 1,4 g de 17bêta-(acétyloxy) 11bêta-(8-hydroxy octyl)-estra-4,9-dièn-3-one (obtenu par un procédé
15 analogue, au stade D de la préparation de l'exemple 50 de la demande de brevet européen EP 384 842) dans 10 cm³ de pyridine on ajoute 3,6 cm³ d'anhydride acétique et 95 mg de 4-(diméthylamino) pyridine. On agite la solution pendant une heure à température ambiante, ajoute 5 cm³ d'eau et 5 cm³ de méthanol,
20 agite dix minutes à 0°/+5°C, coule dans une solution aqueuse saturée de chlorure d'ammonium, extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave avec une solution saturée de chlorure de sodium, sèche et évapore à sec sous pression réduite après
25 de produit brut que l'on chromatographie sur silice éluant acétate d'éthyle-cyclohexane 3-7. On recueille ainsi 1,28 g du produit recherché.

Spectre I.R. : dans CHCl₃

C=O 1735 cm⁻¹

30 diènone 1660-1605 cm⁻¹

Stade B : Diacétate de 11bêta-[8-(acétyloxy) octyl] estra-
1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

On dissout 1,273 g du produit obtenu au stade précédent dans 13 cm³ de chlorure de méthylène avec 1,3 cm³ d'anhydride
35 acétique et 0,65 cm³ de bromure d'acétylène, on agite 10 minutes à 0°C puis 1 heure 30 à température ambiante, refroidit et ajoute 2 gouttes d'eau et 3 cm³ de méthanol. On coule dans une solution saturée de bicarbonate de sodium, extrait avec du

chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 1,387 g du produit recherché.

Spectre I.R. :

5 C=O 1740 - 1730 cm^{-1}
Aromatique 1610 - 1590 - 1500 cm^{-1}

Stade C : 11bêta-(8-hydroxy octyl) estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

10 A une solution de 1,377 g du produit obtenu au stade précédent dans 42 cm^3 de méthanol, on ajoute lentement 20 cm^3 de soude 2 N et agite pendant 2 heures 30 à température ambiante, ajoute 21,5 cm^3 d'acide chlorhydrique 2 N puis coule dans une solution saturée de bicarbonate de sodium, extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau saturée de chlorure de sodium, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 1,119 g du produit recherché utilisé tel quel pour le stade suivant.

Stade D : 11bêta-(8-bromo octyl) estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

20 A une solution de 1,107 g du produit obtenu au stade précédent dans 32,5 cm^3 d'acétonitrile avec 8,1 cm^3 de tétrahydrofur et 2,561 g de tétrabromure de carbone à 40°C, on ajoute goutte à goutte une solution de 2,88 g de triphényl phosphine dans 8,1 cm^3 de chlorure de méthylène. On agite une heure à température ambiante et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 6,05 g de produit que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-cyclohexane 3/7). On obtient 283 mg du produit attendu.

Spectre I.R. :

30 OH 3605 cm^{-1}
Aromatique 1615-1600-1590-1500 cm^{-1}

Stade E : 11bêta-[8-[(2-pyridinylméthyl) thio] octyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

35 On agite 5 minutes un mélange de 125 mg de 2-pyridine méthane thiol et 0,98 cm^3 d'une solution à 51,3 mg/cm^3 de méthylate de sodium dans le méthanol puis ajoute à température ambiante une solution de 155 mg du produit obtenu au stade précédent dans 4 cm^3 de méthanol, ajoute 60 mg d'iodure de

sodium et agite le tout pendant une heure au reflux. On refroidit, coule dans l'eau, extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau saturée de chlorure de sodium et évapore à sec sous pression réduite. On recueille 224 mg de produit que l'on chromatographie sur silice (éluant chlorure de méthylène-méthanol 97,5/2,5 puis à nouveau avec acétate d'éthyle-cyclohexane 40/60).

Spectre I.R. :

	OH	3604 cm^{-1}
10		1616
	Aromatiques	1598
		1584
	hétérocycles	1571
		1498

15 **EXEMPLE 2** : 11bêta-[4-[3-[(1-méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio] 1-propynyl] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol
Stade A : 3,17bêta-bis-(tétrahydro 2H-2-pyrannyloxy) 11bêta-(4-éthynyl phényl) estra-1,3,5(10)-triène

On agite dans une cuve à ultrasons un mélange de :
 20 0,1 cm^3 de chlorobutane, 14 mg de lithium poudre, 540 mg de 3-[4-[3,17bêta-bis-(tétrahydro 2H-2-pyrannyloxy) estra-1,3,5(10)-triène-11bêta-yl] phényl] prop-2-yn-1-ol (obtenu au stade D de la préparation B de l'exemple 31 de la demande de brevet EP 384842) et 2 cm^3 de tétrahydrofurane on agite
 25 pendant trente minutes à 30/35°C et ajoute 29 mg de paraformaldéhyde agite encore quelques minutes à 30/35°C, dilue à l'eau, acidifie avec du phosphate monosodique, extrait avec du chlorure de méthylène, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 613 mg de produit que l'on chromatographie
 30 sur silice (éluant cyclohexane-acétate d'éthyle 1/1) on recueille ainsi 400 mg de produit recherché ($F = 214^\circ\text{C}$).

Spectre I.R. :

	$\text{C}\equiv\text{CH}$	absence
	OH	3609 cm^{-1}
35	aromatique	1607 - 1572 - 1555 - 1492 cm^{-1}

Stade B : 3,17bêta-bis-(tétrahydro 2H-2-pyrannyloxy) 11bêta-[4-(3-chloro-1-propynyl) phényl] estra-1,3,5(10)-triène

On agite 1 heure à température ambiante et 2 heures au

reflux une solution renfermant : 570 mg du produit obtenu au stade précédent, 14 cm³ de tétrachlorure de carbone, 2 cm³ de tétrahydrofuranne et 4 cm³ d'acétonitrile et enfin, par portions, 530 mg de triphényl phosphine. On ajoute 5 g de silice et évapore à sec sous pression réduite. On chromatographie le résidu obtenu sur silice (éluant cyclohexane-acétate d'éthyle 8-2). On recueille 370 mg de produit recherché.

Spectre I.R. : CHCl₃ sur Nicolet

OH 3598 cm⁻¹

10 C≡C 2268 (f) - 2220 cm⁻¹

aromatique 1606 - 1560 - 1531 - 1506 cm⁻¹

Stade C : 3,17bêta-bis-(tétrahydro 2H-2-pyrannyloxy) 11bêta-[4-[3-[(1-méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio] 1-propynyl] phényl] estra-1,3,5(10)-triène

15 A une solution refroidie à 0°C renfermant 90 mg de 2-mercapto-1-méthyl imidazole et 2 cm³ de tétrahydrofuranne, on ajoute 38 mg d'hydruure de sodium en dispersion à 50 % dans l'huile. On agite 1 heure à 0°C. On ajoute une solution de 2 g du produit obtenu au stade précédent dans 2 cm³ de tétrahydro-
20 furanne. On laisse la température revenir à l'ambiante et agite encore 3 heures. On verse le mélange réactionnel sur une solution aqueuse de chlorure d'ammonium, extrait avec de l'acétate d'éthyle, sèche et évapore à sec sous pression réduite. Le produit obtenu est chromatographié sur silice
25 (éluant acétate d'éthyle-cyclohexane 2/8). On obtient 180 mg du produit recherché.

Spectre I.R. : CHCl₃ sur Nicolet

OH 3600 cm⁻¹

C≡C 2218

30 aromatique + hétérocycle 1608 - 1582 - 1506 cm⁻¹ complexe

Stade D : 11bêta(4(3-(méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio) 1-propynyl) phényl) estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

On agite 2 heures à température ambiante un mélange contenant 143 mg du produit obtenu au stade précédent, 2 cm³
35 d'éthanol et 2 cm³ d'acide chlorhydrique 2 N. On concentre à volume réduit, extrait à l'acétate d'éthyle et évapore à sec sous pression réduite. Le résidu est chromatographié sur

96 mg du produit recherché.

Spectre I.R. : CHCl_3 sur Nicolet

OH 3608 cm^{-1} + associé

C \equiv C 2210 cm^{-1}

5 aromatique hétérocycle 1583 - 1554 - 1505 cm^{-1}

EXEMPLE 3 : 11bêta-[4-[5-[(2-furanylméthyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

Stade A : 11bêta-[4-[(5-chloro-pentyl) oxy] phényl] estra-4,9-diène-3,17-dione

10 On chauffe pendant 6 heures sous agitation une solution renfermant : 28,2 g de 11bêta-(4-hydroxyphényl) estra-4,9-diène-3,17-dione (obtenu à la préparation de l'exemple 43 de la demande de brevet EP 384842), 450 cm^3 d'acétone, 45 cm^3 de soude 2 N et 18,5 cm^3 de 1-bromo-5-chloropentane. On évapore
15 l'acétone et reprend le résidu avec 200 cm^3 de chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche et concentre jusqu'à un volume de 100 cm^3 , ajoute 10 cm^3 d'éther isopropylique et concentre jusqu'à début de cristallisation, essore, sèche et recueille
20 26,3 g de produit que l'on chromatographie sur silice (éluant essence G-acétate d'éthyle 1/1). On obtient 4,2 g du produit attendu (F= 220°C).

Spectre I.R. : CHCl_3

17 céto 1735 cm^{-1}

3 céto 1658 cm^{-1}

25 C=C et aromatique 1609 - 1580 - 1509 cm^{-1}

Stade B : 3-acétyloxy 11bêta-[4-[(5-chloro-pentyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-trièn-17-one

A une solution refroidie à +4°C comprenant 30 g du produit, obtenu au stade précédent, dans 300 cm^3 de chlorure
30 de méthylène, on ajoute 30 cm^3 d'anhydride acétique et 15 cm^3 de bromure d'acétyle. On laisse revenir à température ambiante, agite une heure, ajoute en refroidissant, 30 cm^3 de méthanol et 500 cm^3 de solution saturée de bicarbonate de sodium. On agite 45 minutes à température ambiante, décante,
35 lave à l'eau, sèche puis évapore à sec.
On obtient 37 g de produit utilisé tel quel pour le stade suivant.

Stade C : 3-hydroxy 11bêta-[4-[(5-chloro-pentyl) oxy] phényl]

estra-1,3,5(10)-triène-17-one

On agite pendant 40 minutes à température ambiante une solution renfermant 37 g du produit obtenu au stade précédent, 200 cm³ de tétrahydrofuranne et 64 cm³ de soude 2 N. On ajoute 5 64 cm³ d'acide chlorhydrique 2 N et évapore les solvants sous pression réduite. On extrait avec du chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche et amène à sec sous pression réduite. On obtient 32 g de produit recherché que l'on utilise tel quel pour le stade suivant.

10 Stade D : 11bêta-[4-[(5-chloro-pentyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

A une solution renfermant 32 g du produit obtenu au stade précédent dans 150 cm³ de tétrahydrofuranne on ajoute 150 cm³ de méthanol et, à 0+5°C en 10 minutes, 2,56 g d'hydrure de 15 bore et de sodium (à 95 %). On agite 1 heure à 0+5°C et ajoute 10 cm³ d'acétone, distille les solvants, reprend le résidu avec du chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche et évapore à sec. On obtient 34 g de produit que l'on chromatographie sur 20 silice (éluant toluène-acétate d'éthyle 8/2). On recueille 15,15 g du produit attendu (F=165°C recristallisé de l'acétate d'éthyle).

Spectre I.R. : (Nujol)

absorption région NH/OH

aromatique 1618 - 1608 - 1582 - 1512 - 1492 cm⁻¹

25 Stade E : 11bêta-[4-[5-[(2-furanylméthyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

On agite au reflux pendant 4 heures un mélange renfermant 0,15 cm³ de furfuryl mercaptan (à 90-95 %), 81 mg de méthylate de sodium, 90 mg d'iodure de sodium, 4 cm³ de méthanol et 30 234 mg du produit obtenu au stade précédent. On distille le méthanol sous pression réduite, reprend avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et distille à sec sous pression réduite. On obtient 340 mg de produit que l'on chromatographie sur silice (éluant essence G-acétate d'éthyle 6-4). On 35 recueille 260 mg de produit que l'on chromatographie sur Lichrosorb RP18 (éluant méthanol-eau 9-1). On obtient ainsi 140 mg du produit recherché.

Spectre I.R. : (CHCl₃)

OH 3602 cm^{-1}

aromatique + système conjugué 1610 - 1581 - 1512 - 1504 cm^{-1}

EXEMPLE 4 : 11bêta-[4-[5-[(2-pyridinylméthyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

5 On chauffe 3 heures au reflux, une solution renfermant 0,17 cm^3 de 2-pyridine méthanethiol, 81 mg de méthylate de sodium, 234 mg du produit obtenu au stade D de l'exemple 3 et 4 cm^3 de méthanol. On distille le méthanol, reprend avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et amène à sec sous
10 pression réduite. On recueille 360 mg de résidu que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-essence G 8/2) et obtient ainsi 280 mg du produit attendu.

Spectre I.R. : (CHCl_3)

OH 3605 cm^{-1}

15 aromatique 1610 - 1581 - 1511 cm^{-1}

pyridine 1594 - 1571 cm^{-1}

EXEMPLE 5 : 11bêta-[4-[5-[(2-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

A une solution de 172 mg du produit obtenu à l'exemple 4
20 dans 12 cm^3 de méthanol, on ajoute 3,7 cm^3 d'une solution 0,1 M de métapériodate de sodium dans l'eau. On agite 1 heure 30 minutes et ajoute 3,4 cm^3 de méthanol et 0,6 cm^3 de la solution de métapériodate, après 3 heures 30 d'agitation le milieu réactionnel est coulé dans l'eau, extrait avec de
25 l'acétate d'éthyle, lavé à l'eau salée et évaporé à sec sous pression réduite. On obtient 176 mg de résidu que l'on chromatographie sur silice par deux fois (éluant chlorure de méthylène-méthanol (92,5-7,5)). On recueille 107 mg de produit recherché.

30 Spectre I.R. : (CHCl_3 sur Nicolet)

OH 3606 cm^{-1}

hétérocycle et aromatique 1610 - 1596 - 1583 - 1572 - 1512 cm^{-1}

sulfoxyde 1031 cm^{-1}

EXEMPLE 6 : 11bêta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

Stade A : (11bêta, 11'bêta) 11,11'-[dithiobis-[5,1-pentoxy-(4,1-phénylène)]] di-estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

On agite au reflux pendant 17 heures 1,9 g de 11bêta-[4-

[(5-chloro-pentyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol obtenu au stade D de l'exemple 3 et 910 mg de thioacétate de potassium dans 20 cm³ d'éthanol. On ajoute 910 mg de thioacétate de potassium et agite 10 heures au reflux. On distille l'éthanol, reprend le résidu avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 2,1 g de résidu que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-essence G 6/4) on recueille ainsi 1,72 g du produit recherché.

10 **Spectre I.R. :** (nujol)

absorption région NH/OH

aromatique 1609 - 1580 - 1510 cm⁻¹

Stade B : 11bêta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

15 a) réduction du disulfure :

Dans une solution de 5 cm³ de méthanol à 10 % d'eau et 2 cm³ de tétrahydrofurane, préalablement dégazée, on introduit 465 mg du produit obtenu au stade précédent et 0,25 cm³ de tributylphosphine. On agite 2 heures à température

20 ambiante, extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 640 mg de mercaptan.

b) alkylation :

On dissout le mercaptan obtenu dans 5 cm³ de méthanol et 25 ajoute 160 mg de méthylate de sodium et 342 mg de chlorhydrate de (3-chlorométhyl) pyridine à 96 %.

On agite cette suspension pendant 55 minutes au reflux, ramène à température ambiante, acidifie avec 2 cm³ d'acide chlorhydrique 2 N, alcalinise avec du bicarbonate de sodium, 30 extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On recueille 650 mg de produit que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-essence G 8/2). On obtient 370 mg du produit recherché.

35 **Spectre I.R. :** CHCl₃

OH 3607 cm⁻¹

aromatique 1610 - 1580 - 1512 cm⁻¹

EXEMPLE 7 : 11bêta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) sulfinyl] penty-

loxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

On opère comme à l'exemple 5 à partir de 177 mg du produit obtenu à l'exemple 6. On obtient 185 mg de produit brut auxquels on joint 24 mg d'une précédente venue et chromatographie le tout sur silice par deux fois (éluant chlorure de méthylène-méthanol 9/1). On recueille 138 mg du produit recherché.

Spectre I.R. : (CHCl_3 sur Nicolet)

OH 3606 cm^{-1} + absorption générale

10 aromatique + hétéroaromatique 1610 - 1580 - 1512 cm^{-1}
sulfoxyde 1030 - 1040 cm^{-1}

Exemple 8 : 11bêta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) thio] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

Stade A : 11bêta-[4-[(6-chloro hexyl) oxy] phényl] estra-4,9-
15 diène-3,17-dione.

On agite 5 heures au reflux 362 mg de 11bêta-(4-hydroxy-phényl)-estra-4,9-diène-3,17-dione (obtenu à la préparation de l'exemple 43 de la demande de brevet EP 384842), 5 cm^3 d'acétone, 1,5 cm^3 de 6-bromo-chloro hexane et 138 mg de carbonate
20 de potassium. On ajoute alors 1 cm^3 de 6-bromo-chloro hexane et agite pendant 16 heures en laissant revenir à température ambiante. On acidifie avec de l'acide chlorhydrique 2 N, extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On recueille 3,48 g de
25 produit que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-essence G 6/4). On recristallise le résidu obtenu dans un mélange chlorure de méthylène-éther isopropylique et obtient ainsi 290 mg du produit recherché ($F = 221^\circ\text{C}$).

Stade B : 3-hydroxy 11bêta-[4-[(6-chloro hexyl) oxy] phényl]
30 estra-1,3,5(10)-trièn-17-one

On opère comme aux stades B et C de l'exemple 3 à partir de 481 mg de produit obtenu au stade A ci-dessus en utilisant 0,5 cm^3 d'anhydride acétique et 0,25 cm^3 de bromure d'acétyle. On obtient 483 mg du produit recherché.

35 Stade C : 11bêta-[4-[(6-chloro hexyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

On opère comme au stade D de l'exemple 3 à partir de 465 mg du produit obtenu ci-dessus, en utilisant 60 mg d'hy-

drure de bore et de sodium. On obtient, après chromatographie sur silice (éluant essence G-acétate d'éthyle 6/4) et recristallisation dans le chlorure de méthylène, 300 mg du produit recherché ($F = 176^{\circ}\text{C}$).

5 Stade D : 11bêta-[4-[(6-iodo hexyl) oxy] phényl] estera-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

A une solution de 310 mg de produit obtenu au stade C dans 6 cm³ de méthyléthylcétone on ajoute 150 mg d'iodure de sodium et agite 24 heures au reflux. On ajoute 100 mg d'iodure
10 de sodium, agite 2 heures au reflux et 16 heures en laissant revenir à température ambiante. On reprend à l'acétate d'éthyle, lave, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On recueille 470 mg de produit attendu utilisé tel quel pour le stade suivant.

15 Stade E : 11bêta-[4-[[6-(thioacétyl) hexyl] oxy] phényl] estera-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

A une solution de 470 mg de produit obtenu au stade D dans 6 cm³ d'éthanol, on ajoute 150 mg de thioacétate de potassium et agite 1 heure 50 minutes à 50 °C. On distille
20 l'éthanol, reprend avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 400 mg de résidu que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-essence G 6/4 puis 8/2). On recueille 265 mg de produit recherché ($F \# 90^{\circ}\text{C}$).

25 Spectre I.R. : CHCl₃ sur Nicolet

OH 3602 cm⁻¹
C=O 1686 cm⁻¹
aromatique 1610 - 1581 - 1512 cm⁻¹

30 Stade F : 11bêta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) thio] hexyloxy] phényl] estera-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

A une solution de 200 mg du produit obtenu ci-dessus et 127 mg de 4,4,5,5,5-pentafluoriodopentane (dont la préparation est donnée ci-après) dans 5 cm³ de méthanol, on ajoute 0,1 cm³ de lessive de soude. On agite pendant 1 heure à 50°C
35 puis évapore le solvant sous pression réduite. On reprend le résidu avec du chlorure de méthylène et de l'acide chlorhydrique 2 N. On extrait avec du chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche et évapore à sec sous pression réduite. Le résidu

obtenu est chromatographié sur silice (éluant essence G-acétate d'éthyle 65/35). On obtient 149 mg du produit recherché.

Spectre I.R. : CHCl_3

5 OH 3600 cm^{-1}

aromatique 1620 - 1580 - 1512 cm^{-1}

PREPARATION DE L'EXEMPLE 8 : 4,4,5,5,5-pentafluoro iodopentane

Stade A : 4,4,5,5,5-pentafluoro pentanol

On dissout 10 g de 4,4,5,5,5-pentafluoro-2-pentèn-1-ol
10 (obtenu selon J. Am. Chem. Soc., 107, (1985), 5186-5191 :
T. Kitazume et N. Ishikawa) dans 100 cm^3 de méthanol, et
hydrogène en présence de 0,5 g de nickel de Raney. On filtre
le catalyseur, lave avec de l'éthanol et après distillation à
pression ordinaire, on recueille l'alcool attendu Eb : 133°C.

15 n_D^{23} : 1,3305

Stade B : 4,4,5,5,5-pentafluoro iodopentane

A une solution de 2,65 g de triphénylphosphine et 0,69 g
d'imidazole dans 20 cm^3 de chlorure de méthylène, on ajoute
2,54 g d'iode et, en maintenant la température inférieure à
20 25°C, une solution de 1,78 g du produit obtenu au stade A dans
3 cm^3 de chlorure de méthylène. On agite 3 heures, filtre,
distille le chlorure de méthylène et reprend le résidu avec du
pentane, plusieurs fois. Après distillation du pentane, on
obtient 3,45 g de résidu contenant le produit attendu que l'on
25 peut distiller (Eb. 42-45°C sous 40 mb).

n_D^{23} : 1,4054

EXEMPLE 9 : 11bêta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl)
sulfinyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-
diol

30 A une solution de 110 mg du produit obtenu à l'exemple 8
dans 5,5 cm^3 de méthanol, on ajoute 0,61 cm^3 d'une solution
0,5 M de métapériodate de sodium dans l'eau. On agite 1 heure
à température ambiante et évapore le méthanol sous pression
réduite. Le résidu est repris par de l'acide chlorhydrique
35 2 N, extrait avec du chlorure de méthylène. Après séchage et
évaporation à sec du solvant, le résidu est chromatographié
sur silice (éluant chlorure de méthylène-méthanol 95/5). On
obtient 96 mg du produit recherché.

Spectre I.R. : CHCl_3
OH 3605 cm^{-1} + associés
aromatique 1610 - 1580 - 1512 cm^{-1}
sulfoxyde 1031 cm^{-1}

5 **EXEMPLE 9 a** : 11bêta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

A une solution de 150 mg du produit obtenu à l'exemple 8 dans 2 cm^3 de chlorure de méthylène, on ajoute 150 mg d'acide
10 perphthalique à 70 %. On agite 1 heure 15 minutes puis on ajoute une solution aqueuse de thiosulfate de sodium et une solution aqueuse de bicarbonate de sodium. On extrait au chlorure de méthylène, sèche et évapore à sec sous pression réduite. Le résidu obtenu est chromatographié sur silice
15 (éluant acétate d'éthyle-essence G 6/4). On obtient 130 mg de produit recherché.

Spectre I.R. : CHCl_3
OH 3603 cm^{-1} + associés
aromatique 1622 - 1610 - 1570 - 1511 - 1505 cm^{-1}
20 sulfone 1305 - 1132 cm^{-1}

EXEMPLES 10 A 13 :

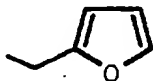
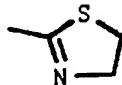
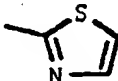
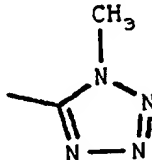
En suivant la méthode de préparation de l'exemple 1, en partant du produit obtenu au stade D de l'exemple 1, on prépare le composé de l'exemple 10 ; en suivant la méthode de
25 préparation de l'exemple 1 mais en partant des diacétates des composés de formule (II) correspondants, composés tels que définis ci-dessus dans lesquels Hal représente un atome de chlore (exemple 11) ou un groupement tosylate (exemples 12 et 13), en utilisant pour chaque exemple le mercaptan de formule
30 (III) dans laquelle Z_a a la valeur donnée pour Z dans la table I, ou son sel de sodium, puis en saponifiant par la soude le diacétate obtenu pour obtenir le diol de formule (I) attendu, on prépare les composés des exemples 11 à 13.

Les composés des exemples 10 à 13 correspondant à des
35 composés de formule (I) dans laquelle R_{17} représente un hydroxyle, R'_{17} représente un atome d'hydrogène, m a la valeur 0, X, Y et Z ont les valeurs données dans la table I ci-dessous.

Les spectres IR des produits des exemples 10 à 13 sont donnés dans la table I.

Les produits correspondants aux exemples 10 à 13 de formule (I) dans laquelle m a la valeur 1 sont préparés en 5 suivant la méthode de l'exemple 5.

Table I

TABLE I					
	Exemples	X	Y	Z	IRcm ⁻¹
10	10	CH ₂	(CH ₂) ₇		3602 (OH), 1609,1585,1501
15	11	CH ₂	(CH ₂) ₉		3603 (OH), 1609,1561,1498
20	12	CH ₂	(CH ₂) ₉		3602 (OH), 1615,1609,1583,1498
25	13	CH ₂	(CH ₂) ₉		3603 (OH), 1609,1580,1500

EXEMPLES 14 A 24 :

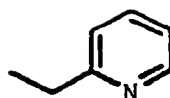
En suivant la méthode de préparation de l'exemple 2, on prépare les composés des exemples 14 à 21 et en suivant la méthode de préparation de l'exemple 2 mais en partant des 30 composés de formule (II) correspondants, on prépare les composés des exemples 22 à 24, composés de formule (I) dans laquelle R₁₇ représente un hydroxyle, R'₁₇ représente un atome d'hydrogène, m a la valeur 0, X, Y et Z ont les valeurs données dans la table II ci-dessous, en utilisant pour chaque 35 exemple le mercaptan de formule (III) dans laquelle Za a la valeur donnée pour Z dans la table II.

Les spectres IR des produits des exemples 14 à 24 sont donnés dans la table II.

Les produits correspondants aux exemples 14 à 24 de formule (I) dans laquelle m a la valeur 1 sont préparés en suivant la méthode de l'exemple 5.

5 Table II
Exemples

		X	Y	Z	IR cm ⁻¹
14		Φ	C≡C-(CH ₂)		OH, NH, 2218 (C≡C), 1612, 1575, 1508, 1499
10	15	Φ	C≡C-(CH ₂)		OH, NH 1614, 1580, 1543, 1500
15	16	Φ	C≡C-(CH ₂)		3601 (OH), 1605, 1583, 1555, 1504
	17	Φ	C≡C-(CH ₂)		3601 (OH), 2212 (C≡C), 1609, 1571, 1505
20	18	Φ	C≡C-(CH ₂)		3600, 3330 (OH), 1705 (C=O), 1617, 1603 1585, 1575, 1560, 1505
25	19	Φ	C≡C-(CH ₂)		3601 (OH), 2212 (C≡C), 1610 11584, 1555, 1505
	20	Φ	C≡C-(CH ₂)		3602 (OH), 1607, 1593, 1571, 1554, 1505
30	21	Φ	C≡C-(CH ₂)		OH, NH, 1601, 1504
	22	Φ	C≡C-(CH ₂) ₄		3604 (OH), 1613, 1571, 1505
35	23	Φ	C≡C-(CH ₂) ₆		3605 (OH), 1615, 1610, 1571, 1505

**EXEMPLES 25 A 29 :**

5 En suivant la méthode de préparation de l'exemple 6, on prépare les composés des exemples 25 à 27, en suivant la méthode de préparation de l'exemple 8 on prépare le composé de l'exemple 28, composés de formule (I) dans laquelle R_{17} représente un hydroxyle, R'_{17} représente un atome d'hydrogène, 10 m a la valeur 0, X, Y et Z ont les valeurs données dans la table III ci-dessous, en utilisant pour chaque exemple le composé de formule (VI) dans laquelle Za a la valeur donnée pour Z dans la table III.

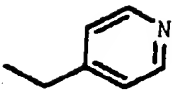
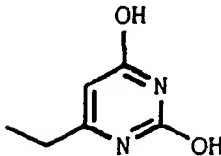
On prépare les composés correspondants aux exemples 25 à 15 28 de formule (I) dans laquelle m a la valeur 1 en suivant la méthode de l'exemple 5. L'exemple 29 est préparé selon cette méthode à partir du composé de l'exemple 25.

Les spectres IR des produits des exemples 25 à 29 sont donnés dans la table III.

20

Table III

Exemples	X	Y	Z	IR cm^{-1}
25 25	ΦO	$(CH_2)_5$		OH, NH 1708, 1660 (C=O), 1608, 1578, 1510
26 30	ΦO	$(CH_2)_5$		OH, NH 1610, 1580, 1530, 1510
27 35	ΦO	$(CH_2)_5$		3608 (OH), 1705, 1658 (C=O), 1609, 1578, 1551,

					1512,1503
28	EO	(CH ₂) ₅		3606 (OH), 1609,1581,1565,1512 1609,1585,1501	
5					
29	EO	(CH ₂) ₅		OH,NH 1708,1660 (C=O) ,1608, 1578,1510,1015 (SO)	

10

EXEMPLE 30 : 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta- diol

En suivant la méthode de préparation de l'exemple 8, mais en faisant réagir au stade A le 5-bromochloropentane sur le 11bêta-(4-hydroxy phényl) estra-4,9-diène-3,17-dione, on obtient le produit recherché.

Spectre IR : CHCl₃ sur Nicolet.

C=O absence

OH : 3600 cm⁻¹

20 Aromatique : 1625, 1613, 1570, 1511, 1500 cm⁻¹.

EXEMPLE 31 : 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta- diol

En suivant la méthode de préparation de l'exemple 9 et en partant du produit de l'exemple 30, on prépare le composé recherché.

Spectre IR : CHCl₃ sur Nicolet.

OH : 3606 cm⁻¹ + Associé

Aromatique : 1622, 1610, 1570, 1511, 1505 cm⁻¹

30 Sulfoxyde : 1030 cm⁻¹

EXEMPLE 32 : 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta- diol

35 En suivant la méthode de préparation de l'exemple 9a à partir de 225 mg du produit de l'exemple 30, on a obtenu 206 mg de produit attendu.

Spectre IR : CHCl₃ .

OH : 3604 cm^{-1} + Associés

Aromatique : 1622 (ep), 1610, 1570, 1512 cm^{-1}

SO₂ : 1306, 1132 cm^{-1}

EXEMPLE 33 : 11bêta-[4-(5-(pentylthio) pentyloxy) phényl]

5 estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta- diol

Dans une solution de 5 cm^3 de méthanol à 10% d'eau et 2 cm^3 de tétrahydrofurane, préalablement dégazée, on introduit 465 mg du produit obtenu au stade A de l'exemple 6 et $0,25\text{ cm}^3$ de tributylphosphine. On agite 1 heure à température ambiante, 10 ajoute 245 μl d'iodopentane et $0,3\text{ cm}^3$ de soude concentrée. On agite 1 heure à 50°C , dilue à l'acétate d'éthyle, acidifie à l'aide d'acide chlorhydrique N, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore le solvant. Après chromatographie du résidu sur silice (éluant : Essence G- 15 acétate d'éthyle 70-30), on obtient 570 mg de produit attendu. Spectre IR : CHCl₃ .

OH : 3600 cm^{-1}

Aromatique : 1610, 1582, 1511 cm^{-1}

EXEMPLE 34 : 11bêta-[4-[5-[[7-(trifluorométhyl) 4-quinoléinyl] 20 thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta- diol

On mélange à 95°C pendant 43 heures 400 mg du dérivé chloré obtenu au stade D de l'exemple 3, 300 mg de 4-mercapto 7-trifluorométhyl quinoléine et 68 mg de méthylate de sodium. On évapore le solvant sous pression réduite, reprend le résidu 25 au chlorure de méthylène à 5% de méthanol, lave la solution à l'acide chlorhydrique 2N, sèche et évapore le solvant. Après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-essence G-triéthylamine 70-30-1 puis acétate d'éthyle-triéthylamine 99-1), on recueille 391 mg de produit attendu que l'on purifie 30 par une nouvelle chromatographie sur silice (éluant : chlorure de méthylène-méthanol 97-3).

Spectre IR : CHCl₃ .

OH : 3600 cm^{-1}

Aromatique : 1610, 1582, 1512, 1505 cm^{-1}

35 hétérocycle : 1571, 1328, 1287, 1135, 1068 cm^{-1}

EXEMPLE 35 : 11bêta-[4-[4-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta- diol

On opère comme au stade F de l'exemple 8 à partir de 262

mg de 4,4,5,5,5-pentafluoriodopentane préparé à l'exemple 8 et 410 mg de thioacétate préparé ci-dessous. On obtient 335 mg de produit attendu.

Spectre IR : CHCl_3 .

5 OH : 3600 cm^{-1}

Aromatique : 1610, 1581, 1512 cm^{-1}

C_2F_5 : probable

Préparation du 11bêta-[4-[[4-(acétylthio) butyl] oxy] phényl estra-1,3,5(10)-triène 3,17bêta-diol utilisé à l'exemple 35.

10 Stade A : 11bêta [4-[(4-chlorobutyl) oxy] phényl] estra-4,9-diène-3,17-dione.

On opère comme à l'exemple 8 stade A à partir de 11bêta-(4-hydroxyphényl) estra-4,9-diène-3,17-dione (obtenu à la préparation de l'exemple 43 de la demande de brevet EP 384842) et $1,04 \text{ cm}^3$ de 1-bromo 4-chlorobutane. On obtient 630 mg de produit attendu. $F = 194^\circ\text{C}$.

Stade B : 3-hydroxy 11bêta-[4-[(4-chlorobutyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme aux stades B et C de l'exemple 3 à partir de 1,35 mg de produit obtenu au stade A ci-dessus en utilisant $1,4 \text{ cm}^3$ d'anhydride acétique et $0,7 \text{ cm}^3$ de bromure d'acétyle. On obtient 1,48 g du produit recherché.

Stade C : 11bêta-[4-[(46-chlorobutyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

25 On opère comme au stade D de l'exemple 3 à partir de 1,48 g du produit obtenu ci-dessus, en utilisant 60 mg d'hydrure de bore et de sodium. On obtient, après chromatographie sur silice (éluant essence G-acétate d'éthyle 6/4) et recristallisation dans l'éther isopropylique, 955 mg du produit recherché. $F = 194^\circ\text{C}$.

Stade D : 11bêta-[4-[(4-iodobutyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme au stade D de l'exemple 8 à partir de 890 mg de produit ci-dessus 600 mg de iodure de sodium et 10 cm^3 de méthyléthylcétone. On obtient 1,18 g de produit attendu.

Stade E : 11bêta-[4-[[4-(thioacétyl) butyl] oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme au stade E de l'exemple 8 à partir de 1,18

g du produit obtenu au stade D et 460 mg de thioacétate de potassium. On obtient 850 mg de produit attendu. F # 90°C.

EXEMPLE 36 : 11bêta-[4-[4-[(4,4,4-trifluoropentyl) thio] butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

5 On opère comme au stade F de l'exemple 8 à partir de 317 mg de 4,4,4-trifluoro 1-iodobutane et 410 mg de thioacétate obtenu comme indiqué à la préparation 35. On obtient 335 mg de produit attendu.

Spectre I.R. : CHCl_3

10 OH : 3615 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1579, 1512, 1501 cm^{-1}

EXEMPLE 37 : 11bêta-[4-[5-[(4,4,4-trifluorobutyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme au stade F de l'exemple 8 à partir de 393 mg de 4,4,4-trifluoro 1-iodobutane et 784 mg de thioacétate obtenu au cours de la préparation de l'exemple 28. On obtient 640 mg de produit attendu.

Spectre I.R. : CHCl_3

OH : 3601 cm^{-1}

20 aromatique : 1610, 1580, 1512 cm^{-1}

EXEMPLE 38 : 11bêta-[4-[6-[(4,4,4-trifluorobutyl) thio] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme au stade F de l'exemple 8 à partir de 262 mg de 4,4,4-trifluoro 1-iodobutane et 523 mg de thioacétate obtenu à l'exemple 8 stade E. On obtient 380 mg de produit attendu.

Spectre I.R. : CHCl_3

OH : 3602 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1580, 1512 cm^{-1}

30 **EXEMPLE 39** : 11bêta-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On dissout 446 mg de triphénylphosphine dans 2 cm³ de chlorure de méthylène, refroidit à 10°C, ajoute 116 mg d'imidazole, agite 15 minutes, ajoute 431 mg d'iode, agite 30 minutes, ajoute 0,21 cm³ de 4,4,5,5,5-pentafluoro 2-penten 1-ol, agite 4 heures à température ambiante, lave la phase organique avec une solution aqueuse saturée en thiosulfate de sodium et obtient une solution chlorométhylénique de

4,4,5,5,5-pentafluoro iodopentane utilisé tel quel dans la suite de la synthèse. On opère comme indiqué à l'exemple 8 stade F, à partir de 618 mg de thioacétate préparé ci-dessous dans 7 cm³ de méthanol et la solution chlorométhylénique de 5 dérivé iodé préparée ci-dessus. On obtient 1,2 g de produit attendu.

Spectre I.R. : CHCl₃

OH : 3601 cm⁻¹

aromatique : 1609, 1585, 1501 cm⁻¹

10 CF₂-CF₃ : probable

Préparation du 11bêta-[9-(acétylthio) nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol de l'exemple 39.

Stade A : [(9-bromononyl) oxy] diméthyl [(1,1-diméthyl) éthyl] silane.

15 On refroidit à 0°C 443,5 g de bromononanol dans 2090 cm³ de chlorure de méthylène, 314 cm³ de triéthylamine et 4,58 g de diméthylaminopyridine. On ajoute en 25 minutes 318 g de chlorure de terbutyldiméthylsilyle dissous dans 586 cm³ de chlorure de méthylène. On agite pendant 17 heures, filtre, 20 évapore le solvant, reprend le résidu à l'hexane, le lave avec une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 0,1N puis à l'eau salée. On évapore le solvant et obtient 620 g de produit brut que l'on distille et recueille 570 g de produit pur (Eb : 110°-130°C sous 0,15 à 0,20 mbars).

25 Stade B : 11bêta-(9-hydroxynonyl) estra-4,9-diène-3,17-dione.

On refroidit à 0°/+2°C 5,2 cm³ d'une solution de magnésien (0,42 M/l) préparée à partir du produit obtenu au stade A et 2,3 cm³ de tétrahydrofuranne. On ajoute 30 mg de chlorure de cuivre, agite 30 minutes, refroidit à -30°C et ajoute 330 30 mg de 3-éthylènedioxy 5(10-époxy estr-9(11)-ène-17-one dissous dans 2 cm³ de tétrahydrofuranne et agite 45 minutes. On ajoute 6 cm³ d'acide chlorhydrique 2M et agite 2 heures à température ambiante. On verse dans une solution aqueuse saturée de bicarbonate de sodium, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau 35 salée, sèche et évapore le solvant. Après chromatographie du résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 6-4), on obtient 192 mg de produit attendu.

Stade C : 11bêta-[9-(4-méthylbenzènesulfonyloxy) nonyl] estra-

4,9-diène-3,17-dione.

On agite pendant 1 heure et demie 13,35 g de produit préparé comme indiqué au stade B, 65 cm³ de pyridine, 12,33 g de chlorure de tosyle et 0,573 g de diméthylaminopyridine. On verse dans l'eau, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 4-6) et obtient 11,79 g de produit attendu.

Stade D : 3-hydroxy 11bêta-[9-(4-méthylbenzènesulfonyloxy) nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme indiqué aux stades B et C de l'exemple 3, à partir de 11,09 g de la diénone obtenu au stade C précédent. On obtient 9,6 g de produit brut que l'on purifie par chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 3-7). On obtient 9,48 g de produit attendu.

Stade E : 11bêta-[9-(4-méthylbenzènesulfonyloxy) nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme au stade D de l'exemple 3 à partir de 889 mg de produit obtenu au stade D ci-dessus et obtient 890 mg de produit attendu.

Stade F : 11bêta-[9-(acétylthio) nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme au stade E de l'exemple 8 à partir de 1 g de produit obtenu comme au stade E ci-dessus et 402 mg de thioacétate de potassium. On obtient après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 3-7) 636 mg de produit attendu.

Spectre I.R. : CHCl₃

OH : 3602 cm⁻¹

aromatique : 1610, 1584, 1499 cm⁻¹

EXEMPLE 40 : 11bêta-[4-[2-[2-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] éthoxy] éthoxy] phényle] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme au stade F de l'exemple 8 à partir de 194 mg de 4,4,5,5,5-pentafluoroiodopentane préparé à l'exemple 8 et 313 mg de thioacétate préparé ci-dessous. On obtient 330 mg de produit attendu.

Spectre I.R. : CHCl₃

OH : 3600 cm^{-1}

aromatique : $1610, 1584, 1512\text{ cm}^{-1}$

Préparation du 11bêta-[4-[2-[2-(acétylthio) éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

5 Stade A : 2-[2-[[1,1-diméthyléthyl) diméthylsilyl] oxy] éthoxy] éthanol.

On ajoute 20 g de diéthylèneglycol à 9,05 g d'hydrure de sodium dans 320 cm^3 de tétrahydrofuranne, agite 45 minutes, ajoute 28,3 g de chlorure de diméthylterbutylsilane, agite 3
10 heures en laissant revenir à température ambiante. On extrait à l'éther, lave avec une solution aqueuse de bicarbonate de sodium, à l'eau salée, sèche et évapore le solvant. On obtient 40,25 g de produit attendu.

Stade B : [2-(2-bromoéthoxy) éthoxy] (1,1-diméthyléthyl)
15 diméthylsilane.

On ajoute en 15 minutes à $-15^{\circ}/-20^{\circ}\text{C}$, 18,2 g de tétra-
bromure de carbone dans un mélange comprenant 11,2 g du
produit du stade A et 14,4 g de triphénylphosphine dans 100 cm^3
de chlorure de méthylène. On agite pendant 1 heure 15
20 minutes à -15°C , évapore le solvant, reprend au pentane, agite
à température ambiante, essore, lave au pentane et sèche à
 50°C sous pression réduite. On obtient 10,1 g de produit
attendu. (Eb : $58^{\circ}\text{C}/0,04\text{ mbar}$).

Stade C : 11bêta-[4-[2-[2-[[1,1-diméthyléthyl) diméthylsilyl]
25 oxy] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-4,9-diène-3,17-dione.

On ajoute 412 mg de produit obtenu au stade B en solution
dans 2 cm^3 de diméthylformamide dans 362 mg d'un mélange
comprenant 362 mg de 11bêta-(4-hydroxyphényl) 4,9-estra-diène-
3,17-dione, 4 cm^3 de diméthylformamide et 55 mg d'hydrure de
30 sodium. On agite 3 heures à température ambiante, ajoute une
solution aqueuse de chlorure d'ammonium, extrait à l'acétate
d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore le solvant.
Après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-
essence G 6-4), on obtient 400 mg de produit attendu.

35 Stade D : 11bêta-[4-[2-(2-hydroxyéthoxy) éthoxy] phényl]
estra-4,9-diène-3,17-dione.

On ajoute $1,3\text{ cm}^3$ d'acide chlorhydrique 2N à 740 mg de
produit préparé comme au stade C en solution dans 8 cm^3 de

méthanol. On agite 1 heure, évapore le solvant, reprend à l'acétate d'éthyle, lave avec une solution aqueuse de bicarbonate de sodium, à l'eau salée, sèche et évapore le solvant. On obtient 595 mg de produit attendu.

- 5 Stade E : 11bêta-[4-[2-[2-[(4-méthylbenzènesulfonyl) oxy] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-4,9-diène-3,17-dione.

A 690 mg de produit obtenu au stade D dans 5 cm³ de pyridine, on ajoute 320 mg de chlorure de tosyle et 70 mg de diméthylaminopyridine puis de nouveau 2 fois 115 mg de chlorure de tosyle. On agite 2 heures et demie, acidifie à l'aide d'acide chlorhydrique 6N, extrait à l'acétate d'éthyle, lave avec une solution aqueuse de bicarbonate de sodium, à l'eau salée, sèche et évapore le solvant sous pression réduite, chromatographie le résidu sur silice (éluant :
15 acétate d'éthyle-essence G 7-3 puis acétate d'éthyle). On obtient 710 mg de produit attendu.

Stade F : 3-hydroxy 11bêta-[4-[2-[2-[(4-méthylbenzènesulfonyl) oxy] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme indiqué aux stades B et C de l'exemple 3,
20 à partir de 705 mg de la diénone obtenu au stade E précédent. On obtient 785 mg de produit attendu.

Stade G : 11bêta-[4-[2-[2-[(4-méthylbenzènesulfonyl) oxy] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme au stade D de l'exemple 3 à partir de 785
25 mg de produit obtenu au stade F ci-dessus et obtient 434 mg de produit attendu après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-essence G 6-4).

Stade H : 11bêta-[4-[2-[2-(acétylthio) éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

30 On opère comme au stade E de l'exemple 8 à partir de 432 mg de produit obtenu comme au stade G ci-dessus et 163 mg de thioacétate de potassium. On obtient après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-essence G 6-4) 325 mg de produit attendu.

- 35 Spectre IR (CHCl₃)

OH : 3601 cm⁻¹

S-C=O : 1689 cm⁻¹

aromatique : 1610, 1583, 1512 cm⁻¹

EXEMPLE 41 : 11bêta-[4-[5-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On mélange 589 mg de mercaptan obtenu comme à l'exemple 6
stade Ba, 790 mg de 3,3,4,4,4-pentafluoriodobutane (préparé
5 comme indiqué pour le pentafluoriodopentane à l'exemple 8),
820 mg de carbonate de césium et 6 cm³ de diméthylformamide.
On chauffe 1 heure à 50°C, refroidit à température ambiante,
acidifie à l'aide d'acide chlorhydrique 2N, extrait à
l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée et évapore le solvant.
10 Après chromatographie sur silice (éluant : essence G-acétate
d'éthyle 6-4), on obtient 360 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

OH : 3600 cm⁻¹

aromatique : 1610, 1582, 1512 cm⁻¹

EXEMPLE 42 : 11bêta-[4-[6-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl) thio] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 41 à partir de 540 mg du
mercaptan approprié (préparé comme indiqué à l'exemple 6) 700
mg de réactif iodé et 730 mg de carbonate de césium. On
20 obtient 247 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

OH : 3608 cm⁻¹

aromatique : 1610, 1580, 1512, 1503 (ep.) cm⁻¹

En opérant comme à l'exemple 9 en utilisant au départ le
25 diol approprié comportant une chaîne soufrée en position 11 et
du métaperiodate de sodium, on a préparé les produits des
exemples 43 à 53.

EXEMPLE 43 : 3,7-dihydro 7-[2-[[5-[4-(3,17bêta-dihydroxy
estra-1,3,5(10)-triène-11bêta-yl) phénoxy] pentyl] sulfinyl]
30 éthyl] 1,3-diméthyl 1H-purine-2,6-dione.

Spectre IR (CHCl₃)

OH : 3605 cm⁻¹

C=O : 1704, 1657 cm⁻¹

Système conjugué + aromatique : 1608, 1581, 1551, 1512 cm⁻¹
35 S → O ≈ 1031 cm⁻¹

EXEMPLE 44 : 11bêta-[4-[6-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfinyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl₃)

OH \approx 3604 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1581, 1512 cm^{-1}

S \rightarrow O \approx 1031 cm^{-1}

EXEMPLE 45 : 11bêta-[4-[5-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfinyl]
5 pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH \approx 3607 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1580, 1512 cm^{-1}

S \rightarrow O \approx 1030 cm^{-1}

EXEMPLE 46 : 11bêta-[4-[6-[(2,2,2-trifluoroéthyl) sulfinyl]
10 hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH \approx 3602 cm^{-1} + associé

aromatique : 1610, 1581, 1512 cm^{-1}

15 S \rightarrow O \approx 1044 cm^{-1}

EXEMPLE 47 : 11bêta-[4-[4-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfinyl]
butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH \approx 3603 cm^{-1}

20 aromatique : 1610, 1581, 1512 cm^{-1}

S \rightarrow O \approx 1030 cm^{-1}

EXEMPLE 48 : 11bêta-[4-[4-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)
sulfinyl] butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-
diol.

25 Spectre IR (CHCl_3)

OH \approx 3598 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1584, 1512 cm^{-1}

S \rightarrow O \approx 1031 cm^{-1}

EXEMPLE 49 : 11bêta-[4-[5-(pentylsulfinyl) pentyloxy] phényl]
30 estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH \approx 3605 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1581, 1512 cm^{-1}

S \rightarrow O \approx 1020 cm^{-1}

EXEMPLE 50 : 11bêta-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)
sulfinyl] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH \approx 3598 cm^{-1}

aromatique : 1614, 1608, 1580, 1499 cm^{-1}
S \rightarrow O \approx 1020 cm^{-1}

EXEMPLE 51 : 11bêta-[4-[5-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-5 diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH \approx 3596 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1580, 1512 cm^{-1}

EXEMPLE 52 : 11bêta-[4-[6-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl) sulfinyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-10 diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH \approx 3505 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1580, 1512 cm^{-1}

15 S \rightarrow O \approx 1043 cm^{-1}

EXEMPLE 53 : 11bêta-[4-[2-[2-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfinyl] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

20 OH \approx 3606 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1580, 1512 cm^{-1}

S \rightarrow O \approx 1044 cm^{-1}

En opérant comme à l'exemple 9a à partir de 183 mg de produit préparé comme indiqué à l'exemple 34 et 172 mg d'acide perphthalique, on a préparé le produit des exemples 54 et 55.

EXEMPLE 54 : 11bêta-[4-[5-[(7-(trifluorométhyl) 4-quinoléinyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

30 OH \approx 3602 cm^{-1} + associé

aromatique + hétérocycle : 1610, 1583, 1511 cm^{-1}

S \rightarrow O \approx 1056 cm^{-1}

EXEMPLE 55 : 11bêta-[4-[5-[(7-(trifluorométhyl) 4-quinoléinyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-35 diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH \approx 3604 cm^{-1} + associé

aromatique + hétérocycle : 1610, 1583, 1511 cm^{-1}

$\text{SO}_2 \approx 1336$ (ep.) et 1160 cm^{-1}

EXEMPLE 56 : 11bêta-[4-[5-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On ajoute 255 mg d'acide métachloro perbenzoïque dans 250 mg de diol préparé comme à l'exemple 37 dans 6 cm^3 de chlorure de méthylène refroidi à $+4^\circ\text{C}$. On agite pendant 45 minutes, ajoute du thiosulfate de sodium puis une solution de bicarbonate de sodium, décante, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-essence G 6-4) et obtient 210 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl_3)

$\text{OH} \approx 3604 \text{ cm}^{-1}$

aromatique : 1610, 1580, 1512 cm^{-1}

SO_2 : 1309 et $\approx 1136 \text{ cm}^{-1}$

En opérant comme à l'exemple 56 en utilisant au départ le diol approprié comportant une chaîne soufrée en position 11 et l'acide-métachloro perbenzoïque, on a préparé les produits des exemples 57 à 67.

EXEMPLE 57 : 11bêta-[4-[6-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfonyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

$\text{OH} \approx 3602 \text{ cm}^{-1}$

aromatique : 1610, 1581, 1512 cm^{-1}

SO_2 : 1306 et $\approx 1135 \text{ cm}^{-1}$

EXEMPLE 58 : 11bêta-[4-[4-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

$\text{OH} \approx 3605 \text{ cm}^{-1}$

aromatique : 1610, 1582, 1512 cm^{-1}

SO_2 : 1305 et $\approx 1132 \text{ cm}^{-1}$

EXEMPLE 59 : 11bêta-[4-[4-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfonyl] butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH/NH absorption complexe

aromatique : 1610, 1580, 1511 cm^{-1}

SO_2 : 1296 et 1134 cm^{-1}

EXEMPLE 60 : 11bêta-[4-[4-(pentylsulfonyl) pentyloxy] phényl]

estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH : 3600 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1584, 1512 cm^{-1}

5 SO_2 : 1297 et 1130 cm^{-1}

EXEMPLE 61 : 11bêta-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)sulfonyl] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH : 3601 cm^{-1}

10 aromatique : 1609, 1584, 1500 cm^{-1}

SO_2 : 1309 et 1134 cm^{-1}

EXEMPLE 62 : 11bêta-[4-[5-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl)sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-

diol.

15 Spectre IR (CHCl_3)

OH : 3596 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1580, 1512 cm^{-1}

EXEMPLE 63 : 11bêta-[4-[6-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl)sulfonyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-

20 diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH : 3600 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1580, 1512, 1504 cm^{-1}

SO_2 : 1298 et 1134 cm^{-1}

25 EXEMPLE 64 : 11bêta-[4-[2-[2-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)sulfonyl] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl_3)

OH : 3600 cm^{-1}

30 aromatique : 1610, 1580, 1512 cm^{-1}

SO_2 : 1317 et 1129 cm^{-1}

EXEMPLE 65 : 11bêta-[4-[5-[(7-(trifluorométhyl) 4-quinoléinyl)sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

35 Ce produit est identique à celui obtenu à l'exemple 54.

Spectre IR (CHCl_3)

OH $\approx 3602 \text{ cm}^{-1}$ + associé

aromatique : 1610, 1583, 1511 cm^{-1}

S \rightarrow O \approx 1056 cm^{-1}

EXEMPLE 66 : Butanedioate de 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl]estra-1,3,5(10)-triène-17bêta-yl et de sodium.

5 a) Préparation de l'acide.

On agite 4 heures à 120°C 380 mg de produit obtenu à l'exemple 31, 355 mg d'anhydride succinique, 40 mg de diméthylaminopyridine et 4 cm^3 de pyridine. On laisse revenir à température ambiante, ajoute 4 cm^3 de méthanol, 4 cm^3 d'eau et 10 650 mg de carbonate de potassium. On agite 6 heures 30 minutes, refroidit à +4°C, acidifie à l'aide d'acide chlorhydrique, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore les solvants. Après chromatographie sur silice (éluant : essence G-acétone 5-5), on obtient 400 mg d'acide.

15 Spectre IR (CHCl_3)

OH \approx 3600 cm^{-1} + absorption générale de type OH acide

C=O : 1717 cm^{-1} + complexe

aromatique : 1610, 1585, 1512 cm^{-1}

b) Salification :

20 On dissout 367 mg de l'acide obtenu ci-dessus dans 4 cm^3 d'éthanol, ajoute 36 mg de bicarbonate de sodium dissous dans 4 cm^3 d'eau, agite 30 minutes, évapore l'éthanol, ajoute 20 cm^3 d'eau, filtre puis lyophilise. On recueille 250 mg de produit attendu.

25 **EXEMPLE 67** : Butanedioate de 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl]estra-1,3,5(10)-triène-17bêta-yl et de sodium.

On opérant comme à l'exemple 66 à partir de 290 mg de produit obtenu à l'exemple 32, on obtient 285 mg de produit 30 sous forme d'acide.

Spectre IR (CHCl_3)

OH : 3598, 3518 cm^{-1} + absorption générale

C=O : 1716 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1582, 1512 cm^{-1}

35 SO₂ : 1304, 1133 cm^{-1}

On salifie 273 mg d'acide et obtient 235 mg de produit brut attendu que l'on purifie par chromatographie sur silice (éluant : méthanol-eau 8-2).

EXEMPLE 68 : 3-cyclopentyloxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estro-1,3,5(10)-triène-17bêta-ol.

On agite pendant 30 minutes 1 g de produit préparé à l'exemple 31, 8,7 cm³ de diméthylformamide et 82 mg d'hydrure de sodium. On ajoute ensuite 486 mg de 4-méthylbenzènesulfonate de cyclopentyle, agite pendant 5 heures, verse dans une solution aqueuse de chlorure d'ammonium, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore le solvant. On chromatographie le résidu sur silice (éluant : chlorure de méthylène-isopropanol 95-5) et obtient 861 mg de produit que l'on cristallise dans le mélange chlorure de méthylène/éther éthylique et récupère 777 mg de produit attendu. F = 189°C.

Spectre IR (CHCl₃)

OH ≈ 3608 cm⁻¹

aromatique : 1610, 1580, 1570, 1512, 1498 cm⁻¹

S → O ≈ 1043 cm⁻¹

Préparation du 4-méthylbenzènesulfonate de cyclopentyle.

On agite 3 heures à température ambiante 1 g de cyclopentanol, 23 cm³ de pyridine, 4,42 g de chlorure de tosyl et 195,8 mg de 4-diméthylaminopyridine, évapore la pyridine, verse dans l'eau, extrait à l'acétate d'éthyle, lave avec une solution aqueuse d'acide chlorhydrique M puis à l'eau salée et avec une solution aqueuse saturée de bicarbonate de sodium. On évapore les solvants, dissout dans le méthanol, ajoute de nouveau du bicarbonate de sodium, évapore, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-essence G 1-9) et obtient 1,41 g de tosylate attendu.

EXEMPLE 69 : 3-cyclopentyloxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estro-1,3,5(10)-triène-17bêta-ol.

En opérant comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 698 mg de produit obtenu à l'exemple 68 et 228 mg d'acide métachloro perbenzoïque, on obtient 567 mg de produit attendu.

F = 166°C.

Spectre IR (CHCl₃)

OH ≈ 3608 cm⁻¹

aromatique : 1610, 1580, 1570, 1512, 1498 cm⁻¹

EXEMPLE 70 : Butanedioate de 3-cyclopentyloxy 11bêta-[4-[5-
[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl]
estra-1,3,5(10)-triène-17bêta-yl et de sodium.

En opérant comme indiqué à l'exemple 66 à partir de 384
5 mg de produit obtenu comme à l'exemple 68, on obtient 301 mg
d'acide après cristallisation dans le mélange chlorure de
méthylène/éther isopropylique. F = 188°C.

Spectre IR (CHCl₃)

C=O : 1716 cm⁻¹

10 aromatique : 1610, 1580, 1572, 1512, 1498 cm⁻¹

On salifie 285,5 mg de l'acide ci-dessus et obtient 295
mg de produit attendu après lyophilisation.

Spectre IR (CHCl₃)

OH/NH : absorption générale

15 C=O : 1724 cm⁻¹

aromatique : 1609, 1510, 1498 cm⁻¹

COO⁻ ≈ 1578 cm⁻¹

EXEMPLE 71 : 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-penta-
fluoropentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-
20 17bêta-one.

Stade A : 3-hydroxy 11bêta-[4-[(5-iodopentyl) oxy] phényl]
estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme au stade D de l'exemple 8 en utilisant au
départ 14,9 g de produit obtenu comme à l'exemple 3C. On
25 obtient 13,2 g de produit attendu. Rf = 0,18 (cyclohexane-
acétate d'éthyle 7-3).

Stade B : 3-hydroxy 11bêta-[4-[[5-(thioacétyl) pentyl] oxy]
phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme au stade E de l'exemple 8 en utilisant au
30 départ 13,2 g de produit obtenu au stade A. On obtient 9 g de
produit attendu. Rf = 0,58 (cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3).

Stade C : 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro-
pentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-
one.

35 On opère comme au stade F de l'exemple 8 en utilisant au
départ 9 g de produit obtenu au stade B. On obtient 8,63 g de
produit attendu. Rf = 0,6 (cyclohexane-acétate d'éthyle 6-4).

EXEMPLE 72 : 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-penta-

fluoropentyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme à l'exemple 9 en utilisant 180 mg de produit obtenu à l'exemple 71. On obtient 120 mg de produit attendu. $R_f = 0,37$ (chlorure de méthylène-méthanol 95-5).

EXEMPLE 73 : 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 180 mg de produit obtenu à l'exemple 71 et 162 mg d'acide méta-chloro perbenzoïque. On obtient 160 mg de produit attendu.

EXEMPLE 74 : 17-méthylène 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3-ol.

On ajoute 500 mg de produit obtenu à l'exemple 73 dans un mélange comprenant 815 mg de bromure de méthyltriphénylphosphonium, 5 cm³ de dioxanne et 125 mg de méthylate de sodium. On agite 16 heures à température ambiante, ajoute 100 cm³ d'une solution aqueuse de chlorure d'ammonium, extrait au chlorure de méthylène, sèche, élimine le solvant sous pression réduite, chromatographie le résidu sur silice (éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3). On obtient 80 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

Peu ou pas de C=O

OH : 3596 cm⁻¹

C=C : 1656 cm⁻¹

aromatique : 1610, 1580, 1512 cm⁻¹

EXEMPLE 75 : 17-bêta (hydroxyméthyl) 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3-ol.

On refroidit à +4°C 60 mg de produit obtenu à l'exemple 74 dans 3 cm³ de tétrahydrofurane et ajoute 100 µl de sulfure de diméthylborane. On agite 2 heures à température ambiante, refroidit à 0°C, ajoute 200 µl de lessive de soude puis 200 µl d'eau oxygénée à 30%. On laisse revenir à température ambiante puis acidifie avec une solution d'acide chlorhydrique. On extrait au chlorure de méthylène, sèche, élimine le solvant,

chromato-graphie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclo-hexane 3-7) et obtient 35 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl_3)

5 OH phénolique : 3590 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1580, 1511 cm^{-1}

C=C ou C=O conjuguée $\approx 1660 \text{ cm}^{-1}$

EXEMPLE 76 : Oxime de 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estro-

10 1,3,5(10)-triène-17-one.

A 1 g de produit obtenu comme à l'exemple 73, on ajoute un mélange comprenant 30 cm^3 d'éthanol et 5 cm^3 d'eau puis 320 mg de chlorhydrate d'hydroxylamine et 501 mg d'acétate de sodium. On chauffe 2 heures au reflux, ajoute 50 cm^3 d'eau, 15 extrait au chlorure de méthylène, sèche, élimine le solvant sous pression réduite, cristallise le résidu dans l'éther isopropylique, filtre, chromatographie le résidu sur silice (cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3) et obtient 90 mg de produit attendu.

20 Spectre IR (CHCl_3)

OH : 3593 cm^{-1} + associés

aromatique : 1610, 1582, 1512, $1502 \text{ (ep.) cm}^{-1}$

EXEMPLE 77 : Hydrazone de 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estro-

25 1,3,5(10)-triène-17-one.

On ajoute $100 \mu\text{l}$ d'hydrate d'hydrazine et 3 mg d'acide paratoluènesulfonique à 300 mg de produit obtenu à l'exemple 73 dans 3 cm^3 de méthanol. On agite 16 heures à température ambiante, ajoute 50 cm^3 d'une solution aqueuse de bicarbonate 30 de sodium, extrait au chlorure de méthylène, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle) et obtient 190 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl_3)

OH : 3599 cm^{-1}

35 NH_2 : 3395 cm^{-1}

C=N et aromatique : 1610, 1588, 1512, 1503 cm^{-1}

EXEMPLE 78 : 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 17alpha-méthyl estro-1,3,5(10)-

triène-3,17bêta-diol.

On déshydrate pendant 2 heures à 180°C sous pression réduite du chlorure de cérium heptahydraté, laisse refroidir, on en introduit 1,5 g dans 15 cm³ de tétrahydrofuranne, agite 5 1 heure, ajoute à -60°C 4 cm³ de méthyllithium en solution 1,5M dans l'éther, agite 30 minutes, refroidit à -78°C et ajoute 300 mg du produit obtenu à l'exemple 71. On maintient sous agitation à -78°C pendant 1 heure, ajoute une solution aqueuse de chlorure d'ammonium, extrait au chlorure de méthylène, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3) et obtient 198 mg de dérivé 17-méthylé. On opère comme à l'exemple 56 à partir de 198 mg du produit obtenu ci-dessus et 150 cm³ d'acide métachloro perbenzoïque et obtient 62 mg de produit attendu. 15 Rf = 0,37 (cyclohexane-acétate d'éthyle 1-1).

EXEMPLE 79 : 3-(cyclopentyloxy) 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme à l'exemple 68 en utilisant au départ 300 20 mg de produit obtenu à l'exemple 71 et 170 mg de 4-méthyl benzène sulfonate de cyclopentyle. On extrait au chlorure de méthylène le milieu réactionnel obtenu, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 3-7) et obtient 290 mg de produit 25 attendu utilisé tel quel.

EXEMPLE 80 : 3-(cyclopentyloxy) 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 19-nor 17alpha-pregna-1,3,5(10)-triène-20-yn-17bêta-ol.

On refroidit à -78°C 150 µl de triméthylsilyl acétylène 30 dans 5 cm³ de tétrahydrofuranne et ajoute goutte à goutte 625 µl d'une solution de n-butyllithium dans l'hexane (1,6M). On agite 30 minutes, ajoute 140 mg de produit obtenu à l'exemple 79 en solution dans 1 cm³ de tétrahydrofuranne et agite 2 heures à température ambiante. On ajoute 2 cm³ d'une 35 solution 1M de fluorure de tétrabutylammonium dans le tétrahydrofuranne. On agite 1 heure à température ambiante, ajoute 10 cm³ d'eau, extrait au chlorure de méthylène, sèche et évapore le solvant. Après chromatographie sur silice (éluant :

cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3), on obtient 60 mg de produit attendu.

EXEMPLE 81 : 17alpha-éthynyl 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On ajoute 126 mg d'acétylure de lithium sous forme de complexe avec l'éthylènediamine ($\text{Li-C}\equiv\text{CH.EDA}$) à 1 g de produit obtenu à l'exemple 71 dans 10 cm³ de tétrahydrofuranne. On agite 2 heures, ajoute de nouveau 180 mg de ($\text{Li-C}\equiv\text{CH.EDA}$) et agite 12 heures à température ambiante. On verse dans une solution saturée au chlorure d'ammonium, extrait au chlorure de méthylène, lave avec une solution d'acide chlorhydrique N, sèche et élimine le solvant. Après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 2-8 puis chlorure de méthylène-méthanol 98-2), on obtient 720 mg de produit attendu utilisé tel quel pour l'exemple suivant.

EXEMPLE 82 : 17alpha-éthynyl 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 570 mg de produit obtenu à l'exemple 79 et 1 g d'acide métachloro perbenzoïque. On obtient 100 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl_3)

OH : 3598 cm⁻¹

25 C \equiv CH : 3308 cm⁻¹

aromatique : 1610, 1580, 1510, 1502 cm⁻¹

EXEMPLE 83 : 11bêta-[4-[5-[(nonafluorobutyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On ajoute sous atmosphère inerte, 50 mg d'hydrure de sodium à 466 mg de produit obtenu à l'exemple 6Ba en solution dans 10 cm³ de diméthylformamide, agite 30 minutes, ajoute 0,18 cm³ d'iodure de perfluorobutyle, refroidit et soumet 15 minutes aux radiations d'une lampe à vapeur de mercure. On acidifie avec de l'acide chlorhydrique 2N, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : essence G-acétate d'éthyle 6-4 puis acétate d'éthyle seul, puis méthanol-eau 9-1). On recueille 287 mg de produit attendu. Rf = 0,24.

Spectre IR (CHCl_3)

OH : 3602 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1583, 1512 cm^{-1}

EXEMPLE 84 : 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 16alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

Stade A : 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] pentyloxy] phényl] 16alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

10 On refroidit à -78°C 500 mg de 3-tétrahydropyranyloxy 11bêta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one, ajoute 750 μl de lithium nitrate triméthylsulfure, agite 10 minutes, ajoute 200 mg d'iodure de méthyle, agite 1 heure à température ambiante, 15 ajoute une solution aqueuse saturée en chlorure d'ammonium, extrait au chlorure de méthylène, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 8-2) et obtient 280 mg de dérivé 16-méthylé auquel on ajoute 5 cm^3 d'éthanol puis 2 cm^3 d'acide chlorhy- 20 drique, agite 3 heures à température ambiante, ajoute une solution saturée en chlorure d'ammonium, extrait au chlorure de méthylène, sèche et évapore le solvant. On chromatographie le résidu sur silice (éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3). On obtient 150 mg de produit attendu.

25 **Stade B** : 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 16alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On refroidit à 0°C 100 mg de produit obtenu ci-dessus dans 5 cm^3 de chlorure de méthylène, ajoute 90 mg d'acide 30 métachloroperbenzoïque, agite 1 heure à 0°C , ajoute une solution aqueuse de thiosulfate de sodium et de bicarbonate de sodium 1-1), extrait au chlorure de méthylène, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3) et obtient 60 mg de produit 35 attendu.

Spectre IR (CHCl_3)

C=O : 1730 cm^{-1}

aromatique : 1610, 1578, 1510, 1498 cm^{-1}

Préparation du 3-tétrahydropyranyloxy 11bêta-[4-[6-
[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-
1,3,5(10)-triène-17one.

On agite 3 heures à température ambiante 4 g de 3-hydroxy
5 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro-pentyl) thio] pentyloxy]
phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one, 40 cm³ de dioxane, 3
cm³ de dihydropyrane et 100 cm³ d'acide paratoluènesulfonique.
On ajoute 100 cm³ d'une solution aqueuse saturée en bicar-
bonate de sodium, extrait au chlorure de méthylène, sèche,
10 évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice
(éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3) et obtient 4,5 g
de produit attendu.

En opérant comme au stade D de l'exemple 3 au départ du
produit obtenu à l'exemple 84, on a préparé le 11bêta-[4-[5-
15 [(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl]
16alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

EXEMPLE 85 : 11bêta-[4-[5-[(pentafluorophényl) méthylthio]
pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 6Ba à partir de 350 mg de
20 disulfure et 0,19 cm³ de tributylphosphine. A la solution de
mercaptan obtenue, on ajoute 0,12 cm³ de alpha-bromo
2,3,4,5,6-pentafluorotoluène et 0,15 cm³ de lessive de soude.
On agite à 50°C pendant 40 minutes, refroidit, coule dans une
solution d'acide chlorhydrique 2N, extrait à l'acétate
25 d'éthyle, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu
sur silice (éluant : essence G-acétate d'éthyle 7-3) et
obtient 227 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

OH : 3598 cm⁻¹

30 aromatique : 1654, 1610, 1580, 1520, 1506 cm⁻¹

EXEMPLE 86 : 11bêta-[4-[5-[[pentafluorophényl) méthyl]
sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-
diol.

On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 207
35 mg de produit obtenu à l'exemple 85 et 169 mg d'acide méta-
chloroperbenzoïque. On obtient 222 mg de produit attendu après
chromatographie sur silice (éluant : AcOEt-cyclohexane 5-5).

Spectre IR (CHCl₃)

OH : 3603 cm^{-1}

aromatique : 1654, 1610, 1580, 1520, 1506 cm^{-1}

SO² : 1331, 1131 cm^{-1}

EXEMPLE 87 : 11bêta-[4-[5-[(2-(pentafluorophényl) éthyl] thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol et 11bêta-[4-[5-[(4-éthényl 2,3,5,6-tétrafluorophényl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 6Ba en utilisant au départ 500 mg de disulfure et 0,27 cm^3 de tri-n-butyltriphénylphosphine.
10 La solution de mercaptan obtenue est traitée comme indiqué à l'exemple 85 en utilisant 0,30 cm^3 de 1-(2-bromoéthyl) 2,3,4,5,6-pentafluorobenzène. On obtient 420 mg de produit attendu sous forme de mélange.

Préparation du 1-(2-bromoéthyl) 2,3,4,5,6-pentafluorobenzène.

15 **Stade A** : 2-(2,3,4,5-pentafluorophényl) éthanol.

On chauffe au reflux pendant 2 heures 2,5g d'acide 2,3,4,5,6-pentafluorophényl acétique dans 25 cm^3 de tétrahydrofurane en présence de 3,2 cm^3 de complexe borohydrure diméthyl sulfure. On refroidit, verse lentement dans l'eau
20 glacée, ajoute une solution aqueuse de bicarbonate de sodium, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et évapore le solvant. On obtient 2,24 g de produit attendu.

Stade B : 1-(2-bromoéthyl) 2,3,4,5,6-pentafluorobenzène.

On dissout 2,225 g d'alcool obtenu au stade A dans 21,5
25 cm^3 de chlorure de méthylène, refroidit à -20°C, ajoute 4,35 g de tétrabromométhane et 3,44 g de triphénylphosphine. On agite à +4°C pendant 4 heures, évapore le solvant, reprend le résidu dans du pentane, agite, filtre, lave l'insoluble au pentane, réunit les filtrats et évapore le solvant sous pression
30 réduite. On obtient 3,22 g de produit attendu.

EXEMPLE 88 : 11bêta-[4-[5-[(2-(pentafluorophényl) éthyl] sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol et 11bêta-[4-[5-[(4-éthényl 2,3,5,6-tétrafluorophényl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-
35 diol.

On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 420 mg de mélange obtenu à l'exemple 87 et 346 mg d'acide méta-chloroperbenzoïque. On obtient 443 mg de produit attendu sous

forme de mélange. Après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 5-5 puis acétone-chlorure de méthylène 1-9), on obtient 84 mg de dérivé pentafluoré et 201 mg de dérivé tétrafluoré.

5 Spectre IR (CHCl_3)

. dérivé pentafluoré

$\text{OH} \approx 3602 \text{ cm}^{-1}$

aromatique : 1656, 1610, 1580, 1522, 1508 cm^{-1}

$\text{SO}^2 \approx 1323 \text{ cm}^{-1}$

10 . dérivé tétrafluoré

$\text{OH} \approx 3600 \text{ cm}^{-1}$

$\text{C}=\text{C} : 1648 \text{ cm}^{-1}$

aromatique : 1610, 1578, 1512, 1478 cm^{-1} (F)

$\text{S} \rightarrow \text{O} \approx 1055 \text{ cm}^{-1}$

15 EXEMPLE 89 : 11bêta-[4-[5-[3-(pentafluorophényl) propyl] thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 85 en utilisant au départ 500 mg de disulfure obtenu comme à l'exemple 6Ba puis 2 cm^3 de solution chlorométhylénique de 3-iodopropyl pentafluoro

20 benzène. On obtient 472 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl_3)

$\text{OH} \approx 3598 \text{ cm}^{-1}$

aromatique : 1655, 1610, 1580, 1521, 1512, 1504 cm^{-1}

Préparation du 3-iodopropyl pentafluoro benzène.

25 Stade A : Acide (2,3,4,5,6-pentafluorobenzène) propionique.

On ajoute 971 mg de rhodium chloro-tris-triphénylphosphine à une solution comprenant 2,5 g d'acide 2,3,4,5-pentafluorocinnamique, 34 cm^3 d'éthanol et 34 cm^3 de toluène puis hydrogène (1700 mbar) pendant 6 heures à température ambiante.

30 On évapore le solvant, reprend le résidu dans du chlorure de méthylène, extrait avec une solution aqueuse de soude 1N, lave au chlorure de méthylène, acidifie à l'aide d'acide chlorhydrique, extrait au chlorure de méthylène, sèche et évapore le solvant sous pression réduite. On cristallise le résidu dans
35 du cyclohexane et obtient 2,06 g de produit attendu.

Stade B : 3-(pentafluorophényl) propanol.

On opère comme à la préparation de l'exemple 87 stade A en utilisant au départ 1,99 g d'acide obtenu ci-dessus et

2,4 cm³ de complexe borohydrure-diméthylsulfure. On obtient 1,89 g de produit brut attendu que l'on chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 4-6).

Stade C : 3-iodopropyl pentafluoro benzène.

- 5 On refroidit à +10°C, 356 mg de triphénylphosphine dans 2 cm³ de chlorure de méthylène, ajoute 95 mg d'imidazole, agite 15 minutes, refroidit à 0°C, ajoute 357 mg d'iode, agite 30 minutes en laissant revenir à température ambiante, ajoute 315 mg d'alcool obtenu au stade B, agite 4 heures et filtre. On
- 10 lave la solution chlorométhylénique à l'aide d'une solution aqueuse de thiosulfate de sodium 0,2N puis à l'eau et obtient la solution chlorométhylénique de produit attendu utilisé telle quelle dans l'exemple 89.

EXEMPLE 90 : 11bêta-[4-[5-[3-(pentafluorophényl) propyl-sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

- On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 451 mg de produit obtenu à l'exemple 89 et 365 mg d'acide méta-chloroperbenzoïque. On obtient 305 mg de produit attendu après
- 20 chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 6-4) et cristallisation dans l'éthanol. F = 130°C.
- Spectre IR (Nujol)

absorption complexe région OH

aromatique : 1659, 1610, 1580, 1522, 1510, 1501 cm⁻¹

25 SO₂ : 1358, 1130 cm⁻¹

EXEMPLE 91 : 11bêta-[4-[5-[[2,3,5,6-tétrafluoro-4-(trifluorométhyl) phényl] méthylthio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

- On opère comme à l'exemple 85 en utilisant au départ
- 30 500 mg de disulfure obtenu comme à l'exemple 6Ba puis 857 mg de bromure d'alpha, alpha, alpha, 2,3,5,6-heptafluoro p-xylène. On obtient 259 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

OH : 3600 cm⁻¹

35 aromatique : 1664, 1610, 1578, 1512, 1500 cm⁻¹

Préparation du bromure d'alpha, alpha, alpha, 2,3,5,6-heptafluoro p-xylène.

On chauffe au reflux 2 g d'alpha, alpha, alpha, 2,3,5,6-

hepta-fluoro p-xylène dans 7,4 cm³ de tétrachlorure de carbone en présence de 15 mg d'azo isobutyronitrile et ajoute en 30 minutes 1,53 g de N-bromosuccinimide puis maintient le reflux pendant 96 heures. On refroidit, filtre, évapore le filtrat, 5 reprend le résidu dans du pentane, évapore le solvant et obtient 1,40 g de produit utilisé tel quel à l'exemple 91.

EXEMPLE 92 : 11bêta-[4-[[5-[[2,3,5,6-tétrafluoro-4-(tri-fluorométhyl) phényl] méthyl] sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

10 On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 241 mg de produit obtenu à l'exemple 91 et 193 mg d'acide méta-chloroperbenzoïque. On obtient 161 mg de produit attendu après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 5-5).

15 Spectre IR (CHCl₃)

OH : 3610 cm⁻¹

aromatique : 1622, 1611, 1578, 1511, 1504 cm⁻¹

région CF₃ + SO₂ : 1336 cm⁻¹

EXEMPLE 93 : 3,17-diacétate de 11bêta-[9-[(4,4,5,5,5-penta-20 fluoropentyl) sulfonyl] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On agite 45 minutes à température ambiante 3,39 g de produit obtenu à l'exemple 61 dans 16,6 cm³ de pyridine, 3,14 cm³ d'anhydride acétique et 154 mg de diméthylaminopyridine.

25 On ajoute 5,4 cm³ de méthanol, agite 10 minutes, évapore les solvants, reprend dans l'acétate d'éthyle, lave avec une solution aqueuse d'acide chlorhydrique M, puis de chlorure de sodium, sèche et évapore le solvant. Après chromatographie du résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 5-5 30 puis 3-7), on obtient 3,25 g de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

C=O : max. 1725 cm⁻¹ ep. 1746 cm⁻¹

aromatique : 1610, 1602, 1583, 1493 cm⁻¹

SO₂ : 1309, 1134 cm⁻¹

35 **EXEMPLE 94** : 17-acétate de 11bêta-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On refroidit à 0°C 1,37 g de diacétate obtenu à l'exemple

93 dans 27,5 cm³ de méthanol à 10% d'eau et ajoute 203 mg de bicarbonate de potassium, laisse revenir à température ambiante et agite pendant 19 heures. On verse dans 220 cm³ d'eau additionnée de 55 cm³ d'acide chlorhydrique 0,1N, 5 extrait à l'acétate d'éthyle, sèche et évapore le solvant. On chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 35-65) puis cristallise le résidu dans un mélange chlorure de méthylène/éther isopropylique. On obtient 973 mg de produit attendu. F = 130°C.

10 Spectre IR (CHCl₃)

OH ≈ 3600 cm⁻¹ + associé

OAC : 1724, 1252 cm⁻¹

aromatique : 1611, 1585, 1498 cm⁻¹

SO₂ : 1308, 1134 cm⁻¹

15 EXEMPLE 95 : Acétate de 3-méthoxy 11bêta-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-17bêta-ol.

On ajoute 2,9 cm³ d'eau à 1,05 g de phénol obtenu à l'exemple 94 en solution dans 3,9 cm³ d'acétone, agite, ajoute 20 0,3 cm³ de sulfate de méthyle et 0,83 cm³ d'une solution aqueuse de soude 2N et agite 1 heure à température ambiante. On acidifie le milieu réactionnel avec 1 cm³ d'acide chlorhydrique 2N, verse dans une solution aqueuse de bicarbonate de sodium, extrait à l'acétate d'éthyle, sèche et évapore le 25 solvant. Après chromatographie du résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 3-7), on obtient 959 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

C=O : 1723 cm⁻¹

30 aromatique : 1609, 1575, 1500 cm⁻¹

EXEMPLE 96 : 3,17-diacétate de 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] pentyloxy] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

A 200 mg de produit obtenu à l'exemple 71 en solution 35 dans 2,5 cm³ d'acétate d'isopropényle, on ajoute 0,1 cm³ d'acide sulfurique concentré en solution dans 2,5 cm³ d'acétate d'isopropényle. On chauffe à 97°C, distille lentement le mélange acétone/acétate d'isopropényle, ajoute de

nouveau la solution d'acide sulfurique et distille comme précédemment. On reprend le résidu dans une solution aqueuse de bicarbonate de sodium et extrait à l'éther. On sèche, évapore le solvant et obtient 510 mg de produit attendu
5 utilisé tel quel pour l'exemple suivant.

EXEMPLE 97 : 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] pentyloxy] phényl] 16alpha-bromo-estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

Au produit obtenu à l'exemple 96 en solution dans 3 cm³
10 d'acide acétique, on ajoute goutte à goutte une solution comprenant 0,025 cm³ de brome, 43 mg d'acétate de sodium et 5 cm³ d'un mélange acide acétique-eau (40-1). On agite 12 heures à température ambiante, ajoute une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium, extrait au chlorure de méthylène,
15 sèche, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle cyclohexane 3-7) et obtient 20 mg de produit attendu.

EXEMPLE 98 : 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 16alpha-bromo-estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

20 On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 120 mg de produit obtenu à l'exemple 97 et 100 mg d'acide méta-chloroperbenzoïque. On obtient 38 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

C=O : 1750 cm⁻¹

25 OH : 3595 cm⁻¹

aromatique : 1611, 1580, 1512, 1502 cm⁻¹

SO₂ : 1305, 1133 cm⁻¹

EXEMPLE 99 : 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 16alpha-bromo-estra-1,3,5(10)-
30 triène-3,17bêta-diol.

En opérant comme au stade D de l'exemple 3 à partir du produit obtenu à l'exemple 98, on a obtenu le produit attendu.

COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES :

On a préparé des comprimés répondant à la formule
35 suivante :

- Produit de l'exemple 5	50 mg
- Excipient (talc, amidon, stéarate de magnésium) ..	
q.s. pour un comprimé terminé à	120 mg

Etude pharmacologique des produits de l'invention**1 - Etude de l'activité des produits de l'invention sur le récepteur estrogène de l'utérus de souris :**

Des souris femelles impubères âgées de 18 à 21 jours sont
5 sacrifiées, les utérus sont prélevés puis homogénéisés à 0°C à
l'aide d'un Potter teflon-verre dans une solution tamponnée TS
(Tris 10 mM, saccharose 0,25 M, HCl pH 7,4 (1 g de tissu pour
25 ml de TS). L'homogénat est ensuite ultracentrifugé
(209 000 g x 30 mn) à 0°C. Des aliquotes du surnageant ainsi
10 obtenu, sont incubées à 25°C pendant 5 heures avec une concen-
tration constante (T) d'estradiol tritié en présence de
concentration croissantes soit d'estradiol froid
(0 - 1000.10⁻⁹ M), soit du produit froid à tester (1 à 25 000
x 10⁻⁹ M). La concentration d'estradiol tritié lié (B) est
15 ensuite mesurée dans chaque incubat par la technique d'adsorp-
tion au charbon-dextran.

Calcul de l'affinité relative de liaison (ARL).

On trace les 2 courbes suivantes : pourcentage de l'hor-
mone tritiée liée B/BO en fonction du logarithme de la concen-
20 tration de l'hormone de référence froide ou en fonction du
logarithme de la concentration du produit froid testé.

On détermine la droite d'équation suivante :

$$I_{50} = 100 (B/BO + B_{min}/BO)/2$$
 soit $I_{50} = 100 (1+B_{min}/BO)/2 = 50$
25 $(1+B_{min}/BO)$.

BO = % de liaison de l'hormone tritiée liée en l'absence de
tout produit froid.

B = % de l'hormone tritiée liée en présence d'une concentra-
30 tion X de produit froid.

B min = % de l'hormone tritiée liée en présence d'un grand
excès de l'hormone froide de référence (500 nM).

Les intersections de la droite I₅₀ et des courbes, permet-
tent d'évaluer les concentrations de l'hormone de référence
35 froide (CH) et du produit froid testé (CX) qui inhibent de
50 % la liaison spécifique de l'hormone tritiée sur le
récepteur.

L'affinité relative de liaison (ARL) du produit testé est

déterminée par l'équation :

$$ARL = 100 (CH)/(CX).$$

	Produits des exemples	Récepteur Oestrogène incubation 5H à 25°C
5	5	21,2
	7	26,3
	32	56
10	60	18,2
	78	21,8

2 - Activité anti-proliférative des produits de l'invention sur la croissance de cellules tumorales mammaires MCF-7.

15 Description du test :

a) Culture cellulaire :

Les lignées MCF-7 sont maintenues en culture en milieu SVF (d'après 1) à 37°C en atmosphère humide contenant 5 % CO₂. Les cellules à subconfluence sont récoltées par trypsination
20 (trypsine 0,05 %, EDTA 0,02 %) puis rincées par centrifugation douce. Un échantillon des cellules en suspension est compté sur cellule de Malassez.

b) Etude de la croissance :

Les cellules resuspendues dans du milieu DSE (d'après 1)
25 sontensemencées à raison de 50 000 cellules par puits dans des plaques multipuits (24 puits de 2,5 cm²). Vingt quatre heures après l'ensemencement (J0), le produit à tester est ajouté au milieu en solution éthanolique (concentration finale en éthanol : 0,1 %), à la concentration de 10⁻¹¹ à 10⁻⁶M, les
30 puits contrôles recevant la même concentration en éthanol. Les milieux sont renouvelés toutes les 48 heures. En fin d'expérience (J7 à J9), le milieu est aspiré et les cellules sont immédiatement fixées par 150 microlites de méthanol afin de doser l'ADN.

35 L'activité anti-proliférative des produits est évaluée par leur capacité à inhiber l'augmentation d'ADN.

c) Dosage de l'ADN :

L'ADN est dosé par une méthode fluorimétrique utilisant

le DABA (Acide 3,5 diaminobenzoïque) (d'après 2) : 150 microlitres de DABA sont ajoutés dans chaque puits ; les plaques sont alors incubées 45 mn à 56°C, puis 2 ml d'HCL 1N sont ajoutés. La fluorescence est mesurée à l'aide d'un fluorimètre (longueur d'onde excitatrice : 408 nm, longueur d'onde d'émission : 510 nm).

La quantité d'ADN par puits est évaluée par rapport à une gamme étalon obtenue en traitant dans les mêmes conditions un standard d'ADN de thymus de veau.

10 Résultats :

La concentration en nM qui inhibe de 50 % la croissance des cellules MCF₇ (CI₅₀) a été déterminée de la manière indiquée ci-dessus :

Résultats :

15

produit de l'exemple 1	: CI 50 = 0,024 nM
produit de l'exemple 5	: CI 50 = 0,012 nM
produit de l'exemple 7	: CI 50 = 0,026 nM
produit de l'exemple 32	: CI 50 = 0,1 nM
20 produit de l'exemple 60	: CI 50 = 0,25 nM
produit de l'exemple 78	: CI 50 = 0,03 nM

(1) Un milieu de base est préparé comme suit :

Milieu MEM (Minimal Essential Medium) auquel sont ajoutés :

- acides aminés non essentiels (GIBCO) 1 %,

25 - pénicilline (pénicilline 100 U/ml, streptomycine 0,1 mg/ml),

- fungizone 0,1 %,

- glutamine 2 mM,

- bicarbonate de sodium 2,25 mg/ml.

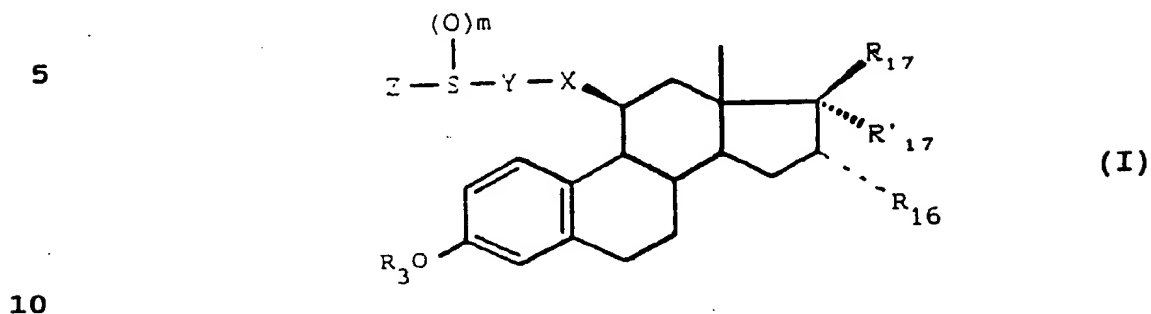
30 Le milieu SVF est composé de 95 % de milieu de base et 5 % de sérum de veau foetal.

Le milieu DSE est composé de 95 % de milieu de base, 5 % de sérum de veau foetal déstéroïdé sur charbon-dextran et 10⁻¹⁰ M d'oestradiol.

35 (2) Puzas et Goodman, Analytical Biochemistry, Vol 86, p. 50, 1978.

REVENDEICATIONS

1.- Les composés de formule (I) :



dans laquelle R_{17} et R'_{17} sont tels que :

- soit R_{17} et R'_{17} forment ensemble une fonction cétone, une fonction oxime, une fonction hydrazono ou un radical

15 méthylène,

- soit R_{17} est un radical hydroxyle, un radical hydroxyméthyle ou un radical acyloxy ayant au plus 12 atomes de carbone et R'_{17} représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle, alcényle ou alcynyle ayant au plus 8 atomes de carbone, chacun

20 de ces substituants étant éventuellement substitué,

- R_3 représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire ou ramifié ou un radical alkyle cyclique ayant au plus 8 atomes de carbone ou un radical acyle ayant au plus 12 atomes de carbone,

25 - R_{16} représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène ou un radical alkyle ayant au plus 8 atomes de carbone,

m a la valeur 0, 1 ou 2,

X , Y et Z sont tels que :

- X représente un radical méthylène, un groupement arylène ou 30 arylénoxy ayant au plus 10 atomes de carbone lié au stéroïde par un atome de carbone,

- Y représente une chaîne aliphatique linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée, renfermant de 1 à 18 atomes de carbone, éventuellement interrompue par un atome d'oxygène,

35 - Z représente :

un radical alkyle linéaire ou ramifié, renfermant de 1 à 8 atomes de carbone et éventuellement substitué ou

un radical aryle ou arylalkyle, chacun de ces radicaux étant

éventuellement substitué, dans lesquels le radical alkyle renferme au plus 6 atomes de carbone et le radical aryle représente un radical monocyclique comprenant 5 ou 6 chaînons ou un radical constitué de cycles condensés comprenant 8 à 10 chaînons, ces radicaux renfermant éventuellement 1 ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi les atomes d'oxygène, d'azote ou de soufre, les radicaux alkyle que peuvent représenter R'₁₇ et Z, les radicaux alcényle ou alcynyle que peut représenter R'₁₇ et les 10 radicaux aryle ou arylalkyle que peut représenter Z étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux :

- halogènes,
 - amino, alkylamino ou dialkylamino dans lesquels le ou les 15 radicaux alkyle ont de 1 à 4 atomes de carbone,
 - hydroxyle,
 - carboxy libres, estérifiés ou salifiés,
 - alkyle ayant de 1 à 8 atomes de carbone, éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène,
 - 20 - oxo, cyano, nitro, formyle,
 - acyle ou acyloxy ayant au plus 12 atomes de carbone,
 - alkoxy ou alkylthio ayant de 1 à 4 atomes de carbone,
 - carbamoyle,
 - alcényle ou alcynyle ayant au plus 4 atomes de carbone,
 - 25 - aryle tel que défini ci-dessus,
- et les sels d'addition de ceux-ci.

2.- Les composés de formule (I) telle que définie à la revendication 1, pour lesquels R₁₇ est un radical hydroxyle et R'₁₇ est un atome d'hydrogène ou un radical méthyle.

30 3.- Les composés de formule (I) telle que définie à la revendication 1 ou 2 pour lesquels X représente un radical méthylène et Y est une chaîne linéaire saturée renfermant de 7 à 9 atomes de carbone.

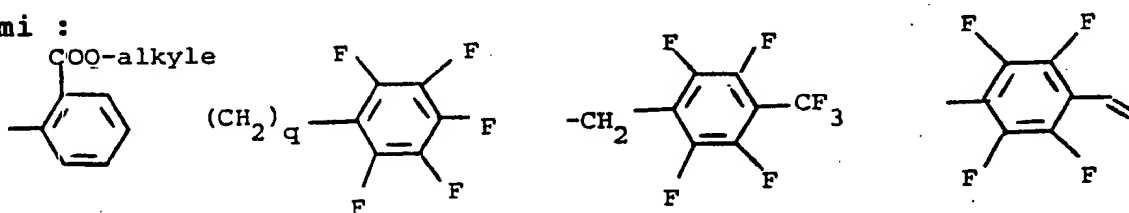
4.- Les composés de formule (I) telle que définie à la 35 revendication 1 ou 2 pour lesquels X représente un radical phénylène et Y représente une chaîne linéaire saturée ou insaturée renfermant de 3 à 8 atomes de carbone, étant entendu que, lorsque la chaîne est insaturée, elle comporte un groupe-

ment vinylène ou éthynylène lié directement au radical phénylène.

5.- Les composés de formule (I) telle que définie à la revendication 1 ou 2 pour lesquels X représente un radical phénylèneoxy et Y représente une chaîne linéaire saturée renfermant de 4 à 7 atomes de carbone éventuellement interrompue par un atome d'oxygène.

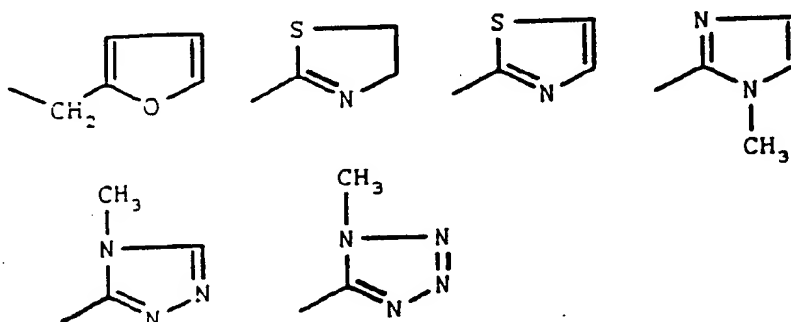
6.- Les composés de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 5 pour lesquels Z représente un radical alkyle linéaire renfermant de 1 à 5 atomes de carbone, un radical trifluoroalkyle renfermant de 2 à 4 atomes de carbone, un radical pentafluoroalkyle renfermant 4 ou 5 atomes de carbone, un radical nonafluoroalkyle renfermant de 1 à 4 atomes de carbone,

15 - un radical comprenant un radical phényle substitué choisi parmi :



dans lequel alkyle représente un radical alkyle renfermant de 1 à 4 atomes de carbone et q représente les valeurs 1, 2 ou 3.

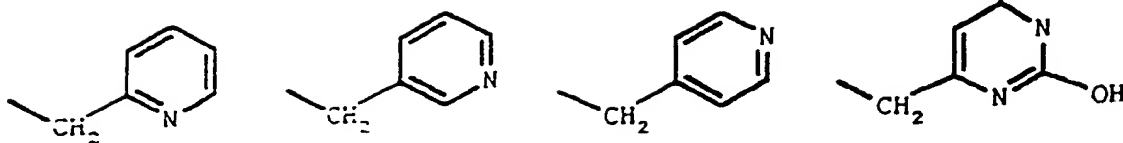
- un radical comprenant un hétérocycle à 5 chaînons choisi parmi :



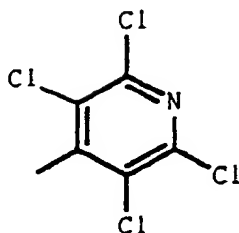
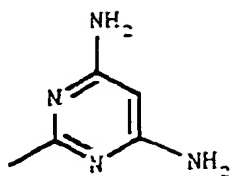
35

- un radical comprenant un hétérocycle à 6 chaînons choisi parmi :

72



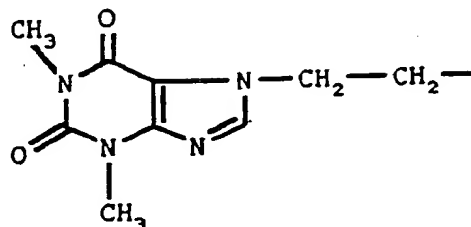
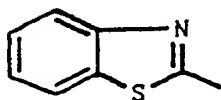
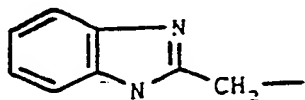
5



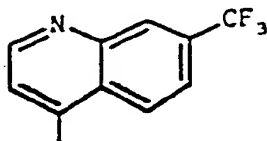
10

- un radical comprenant un hétérocycle à deux cycles condensés
choisi parmi :

15



20

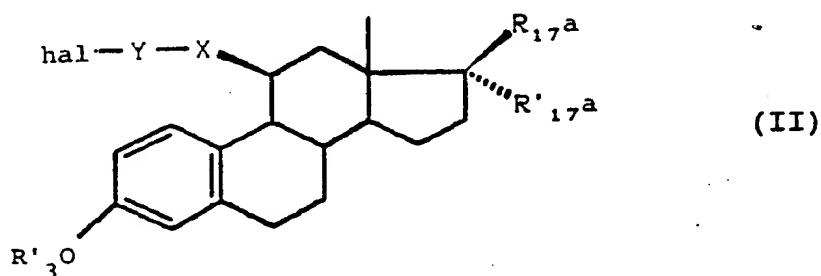


- 7.- Les composés de formule (I) telle que définie à l'une
quelconque des revendications 1 à 6 dont les noms suivent :
- le 11bêta-[8-[(2-pyridinylméthyl) thio] octyl] estro-
1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[3-[(1-méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio] 1-propynyl]
phényl] estro-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[5-[(2-furanylméthyl) thio] pentyloxy] phényl]
estro-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[5-[(2-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy]
phényl] estro-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy]
phényl] estro-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfinyl]
hexyloxy] phényl] estro-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
le 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl]

pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
 le 11bêta-[4-[5-(pentylsulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-
 1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol,
 le 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl]
 5 pentyloxy] phényl] 17alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-
 3,17bêta-diol.

8.- Procédé de préparation des composés de formule (I) telle
 que définie à la revendication 1, caractérisé en ce que l'on
 soumet un composé de formule (II) :

10

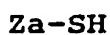


15

20 dans laquelle :

- R_{17a} et R'_{17a} ont les significations indiquées à la revendication 1 pour R_{17} et R'_{17} et dans lesquelles les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées,
- X et Y ont la même signification qu'à la revendication 1,
- 25 - R'_3 représente un atome d'hydrogène ou un groupement protecteur de la fonction hydroxyle,
- hal représente un atome d'halogène ou un groupement pseudo-halogène tel qu'un tosylate,
- à l'action d'un mercaptan de formule (III) :

30

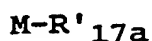


(III)

ou un sel de celui-ci, dans laquelle Za a la signification
 indiquée à la revendication 1 pour Z dans lequel les éven-
 35 tuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées,
 puis, le cas échéant, à l'action d'un agent d'élimination des
 groupements protecteurs, pour obtenir le composé de formule
 (IA) correspondant au produit de formule (I) dans laquelle

m = 0, produit de formule (IA) que l'on soumet, si désiré et si nécessaire, à l'une quelconque des réactions suivantes, dans un ordre quelconque :

- réduction de la fonction cétone que peuvent représenter ensemble R_{17} et R'_{17} ,
- addition sur la fonction cétone que peut représenter R_{17} et R'_{17} d'un complexe métallique de formule (IV) :



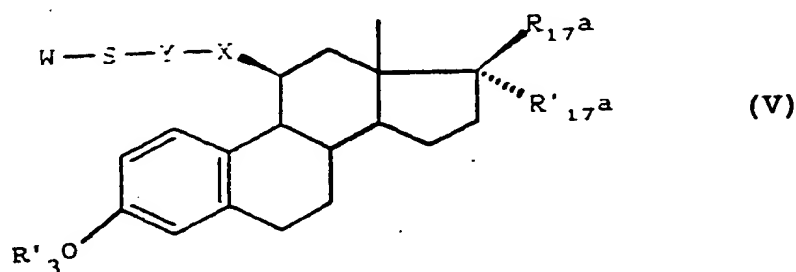
(IV)

10

dans laquelle M représente un atome métallique et R'_{17a} a la même signification que précédemment, étant entendu qu'il ne s'agit pas d'un atome d'hydrogène,

- transformation de la fonction cétone que peut représenter ensemble R_{17} et R'_{17} en fonction oxime, en groupement hydrazono ou en groupement méthylène,
 - acylation sélective en position 17 lorsque R_{17} est un hydroxyle,
 - halogénéation ou alkylation en position 16,
 - 20 - alkylation ou acylation du radical hydroxyle en position 3,
 - réduction partielle ou totale du groupement éthynylène, lorsque Y représente une chaîne insaturée,
 - oxydation du soufre en sulfoxyde ou en sulfone,
 - salification éventuelle par un acide ou une base.
- 25 9.- Procédé de préparation des composés de formule (I) telle que définie à la revendication 1, caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (V) :

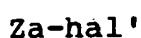
30



35

dans laquelle :

- R_{17a} et R'_{17a} ont les significations indiquées à la revendication 1 pour R_{17} et R'_{17} dans lesquelles les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées,
- X et Y ont la même signification qu'à la revendication 1,
- 5 - R'_3 représente un atome d'hydrogène ou un groupement protecteur de la fonction hydroxyle,
- W représente un atome d'hydrogène ou un radical acyle -COR dans lequel R représente un radical alkyle qui comporte de 1 à 5 atomes de carbone,
- 10 à l'action d'un composé de formule (VI) :



(VI)

- ou un sel de celui-ci, dans laquelle Za a la signification
- 15 indiquée à la revendication 1 pour Z dans lequel les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées et hal' représente un groupement réactif tel qu'un halogène ou un pseudohalogène tel qu'un groupement mésylate ou tosylate, en présence d'une base, puis le cas échéant à l'action d'un agent
- 20 d'élimination des groupements protecteurs, pour obtenir le composé de formule (IA) ayant la même définition qu'à la revendication 8 et que, si désiré et si nécessaire, on soumet à l'une quelconque des réactions indiquées pour le composé de formule (IA) à la revendication 8.
- 25 10.- A titre de médicament, les composés de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 6.
- 11.- A titre de médicament, les composés de formule (I) définis à la revendication 7.
- 12.- Les compositions pharmaceutiques renfermant comme
- 30 principe actif au moins l'un des médicaments définis à la revendication 10 ou 11.
- 13.- A titre de produits intermédiaires nouveaux, les composés de formules (II) et (V) telles que définies à la revendication 8 ou 9.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/FR92/01193

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int. Cl.⁵ : C07J 43/00; A61K 31/58; C07J 31/00; A61K 31/565
C07J 41/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int. Cl.⁵ : C07J; A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP, A, 0 384 842 (ROUSSEL-UCLAF) 29 August 1990, see pages 102-103; examples 76,77 ---	1,2,5,10,12
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY. Vol. 33, No.12, December 1990, WASHINGTON US pages 3155-3160 R HANSON ET AL 'Synthesis and Estrogen Receptor Binding of Novel 11-beta-substituted Estra-1,3,5(10)-triene-3-17-beta-Diols' *page 3156, compounds 8 and 9; page 3157* ---	13
X	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, CHEMICAL COMMUNICATIONS. No.18, 15 September 1989, LETCHWORTH GB pages 1330-1331 E. NAPOLITANO ET AL 'Synthesis of 1,11-beta-Ethanoestra-1,3,5(10)-triene-3, 17-beta-diol: A Novel Bridged Steroid Derivative' *page 1331, compound 3* ---	13
A	EP, A, 0 097 572 (ROUSSEL-UCLAF) 4 January 1984, see the whole document ---	1,10

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.

☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

6 April 1993 (06.04.93)

Date of mailing of the international search report

29 April 1993 (29.04.93)

Name and mailing address of the ISA/

Authorized officer

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	EP, A, 0 471 612 (ROUSSEL-UCLAF) 19 February 1992, see examples 8,9,15,18-20 -----	1,2,4,5,10,12

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9201193
SA 69120

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.
The members are as contained in the European Patent Office EDP file on
The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

06/04/93

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A-0384842	29-08-90	FR-A- 2643638	31-08-90
		AU-B- 631853	10-12-92
		AU-A- 5007290	30-08-90
		CA-A- 2010826	24-08-90
		CN-A- 1046166	17-10-90
		FR-A- 2665901	21-02-92
		JP-A- 2268194	01-11-90
		OA-A- 9195	30-06-92
		US-A- 5149696	22-09-92
EP-A-0097572	04-01-84	FR-A- 2528434	16-12-83
		CA-A- 1220780	21-04-87
		EP-A, B 0196707	08-10-86
		FR-A- 2640977	29-06-90
		JP-B- 4043077	15-07-92
		JP-A- 59046299	15-03-84
		US-A- 5043332	27-08-91
		US-A- 4547493	15-10-85
		US-A- 4634696	06-01-87
EP-A-0471612	19-02-92	US-A- 4978657	18-12-90
		FR-A- 2665901	21-02-92
		AU-A- 8242291	20-02-92
		CA-A- 2049102	15-02-92

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB		
CIB 5 C07J43/00; C07J41/00	A61K31/58;	C07J31/00; A61K31/565
II. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documentation minimale consultée ¹		
Système de classification	Symboles de classification	
CIB 5	C07J ; A61K	
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où de tels documents font partie des domaines sur lesquels la recherche a porté		
III. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS¹⁰		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec indication, si nécessaire, des passages pertinents ¹²	No. des revendications visées ¹⁴
X	EP, A, 0 384 842 (ROUSSEL-UCLAF) 29 Août 1990 voir page 102 - page 103; exemples 76,77 ---	1, 2, 5, 10, 12
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY. vol. 33, no. 12, Décembre 1990, WASHINGTON US pages 3155 - 3160 R. HANSON ET AL 'Synthesis and Estrogen Receptor Binding of Novel 11-beta-Substituted Estra-1,3,5(10)-triene-3-17-beta-Diols' * page 3156, composés 8 et 9; page 3157 * --- -/--	13
<p>° Catégories spéciales de documents cités:¹¹</p> <p>"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent</p> <p>"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date</p> <p>"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)</p> <p>"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens</p> <p>"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée</p> <p>"T" document ultérieur publié postérieurement à la date de dépôt international ou à la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention</p> <p>"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive</p> <p>"Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier.</p> <p>"&" document qui fait partie de la même famille de brevets</p>		
IV. CERTIFICATION		
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale	
06 AVRIL 1993	29.04.93	
Administration chargée de la recherche internationale	Signature du fonctionnaire autorisé	
OFFICE EUROPEEN DES BREVETS	WATCHORN P.W.	

III. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS ¹⁴			(SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDiques SUR LA DEUXIEME FEUILLE)
Catégorie ^o	Identification des documents cités, ¹⁶ avec indication, si nécessaire des passages pertinents ¹⁷	No. des revendications visées ¹⁸	
X	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, CHEMICAL COMMUNICATIONS. no. 18, 15 Septembre 1989, LETCHWORTH GB pages 1330 - 1331 E. NAPOLITANO ET AL 'Synthesis of 1,11-bet a-Ethanoestra-1,3,5(10)-triene-3,17-beta-d iol: A Novel Bridged Steroid Derivative.' * page 1331, composé 3 *	13	
A	EP,A,0 097 572 (ROUSSEL-UCLAF) 4 Janvier 1984 voir le document en entier	1,10	
P,X	EP,A,0 471 612 (ROUSSEL-UCLAF) 19 Février 1992 voir exemples 8,9,15,18-20	1,2,4,5, 10,12	

RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9201193
SA 69120

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.
Lesdits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du
Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

06/04/93

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP-A-0384842	29-08-90	FR-A- 2643638	31-08-90
		AU-B- 631853	10-12-92
		AU-A- 5007290	30-08-90
		CA-A- 2010826	24-08-90
		CN-A- 1046166	17-10-90
		FR-A- 2665901	21-02-92
		JP-A- 2268194	01-11-90
		OA-A- 9195	30-06-92
		US-A- 5149696	22-09-92
EP-A-0097572	04-01-84	FR-A- 2528434	16-12-83
		CA-A- 1220780	21-04-87
		EP-A,B 0196707	08-10-86
		FR-A- 2640977	29-06-90
		JP-B- 4043077	15-07-92
		JP-A- 59046299	15-03-84
		US-A- 5043332	27-08-91
		US-A- 4547493	15-10-85
		US-A- 4634696	06-01-87
EP-A-0471612	19-02-92	FR-A- 2665901	21-02-92
		AU-A- 8242291	20-02-92
		CA-A- 2049102	15-02-92

EPO FORM P0472

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82